PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2002-229149

(43) Date of publication of application: 14.08.2002

(51)Int.CI.

G03C 1/498

(21)Application number: 2001-022421

(71)Applicant: FUJI PHOTO FILM CO LTD

(22)Date of filing:

30.01.2001

(72)Inventor: TSUKADA YOSHIHISA

NAKAGAWA HAJIME YASUDA TOMOKAZU

(54) HEAT DEVELOPABLE IMAGE RECORDING MATERIAL

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a heat developable image recording material excellent in image preservability and suitability to coating.

SOLUTION: The heat developable image recording material contains at least one photosensitive silver halide, a non-photosensitive organic silver salt, a reducing agent for silver ions and a binder on one face of the base and a polymer latex containing .500 ppm halogen ions based on the amount of the latex is contained as the binder.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the xaminer's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁(JP)

(12)公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開2002-229149

最終頁に続く

(P2002-229149A) (43)公開日 平成14年8月14日(2002.8.14)

(51) Int. Cl. 7	識別記号	F I	テーマコート・	(参考)
G03C 1/498		G03C 1/498	2H123	
	502	502		
	504	504		

審査請求 未請求 請求項の数14 OL (全75頁)

	特願2001-22421(P2001-22421)	(71)出願人	000005201
			富士写真フイルム株式会社
(22)出願日	平成13年1月30日(2001.1.30)		神奈川県南足柄市中沼210番地
		(72)発明者	塚田 芳久
			神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真
			フイルム株式会社内
		(72)発明者	中川肇
			神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真
			フイルム株式会社内
		(74)代理人	100079049
			弁理士 中島 淳 (外3名)

(54) 【発明の名称】熱現像画像記録材料

(57) 【要約】

【課題】 画像保存性、塗布性が供に優れた熱現像画像 記録材料を提供すること。

【解決手段】 支持体の一方面上に、少なくとも1種類の感光性ハロゲン化銀、非感光性有機銀塩、銀イオンのための還元剤及びバインダーを含有する熱現像画像記録材料であって、該バインダーとして、ハロゲンイオンがラテックスに対して500pm以下で含むボリマーラテックスを含有することを特徴とする熱現像画像記録材料である。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 支持体の一方面上に、少なくとも1種類 の感光性ハロゲン化銀、非感光性有機銀塩、銀イオンの ための還元剤及びバインダーを含有する熱現像画像記録 材料であって、

該バインダーとして、ハロゲンイオンがラテックスに対 して500ppm以下で含むポリマーラテックスを含有 することを特徴とする熱現像画像記録材料。

【請求項2】 前記ハロゲンイオン含有量がラテックス に対して200ppm以下であることを特徴とする請求 10 項1の熱現像画像記録材料。

【請求項3】 前記ハロゲンイオンが塩素イオンである ことを特徴とする請求項1又は2の熱現像画像記録材 料。

前記ポリマーラテックスが、脱塩工程に 【請求項4】 よる精製が施されていないことを特徴とする請求項1~ 3のいずれかに記載の熱現像画像記録材料。

一般式(V)

(一般式(II)において、R''及びR''はそれぞれ独 立にアルキル基を表し、R¹¹はアルキル基、アリール基 30 求項8に記載の熱現像画像記録材料。 又は複素環基を表す。R''、R''及びR''から選択され る2以上はそれぞれ互いに連結して環を形成してもよ い。一般式 (III) において、R31及びR31はそれぞ れ独立にアルキル基、アリール基又は複素環基を表す。 R31及びR32は互いに連結して環を形成してもよい。一 般式 (IV) において、R''及びR''はそれぞれ独立に アルキル基、アリール基又は複素環基を表す。R¹³はア ルキル基、アリール基、複素環基又は-N(R'')(R 1') を表す。R''及びR''はそれぞれ独立にアルキル 基、アリール基又は複素環基を表す。R'1、R'1、 R''、R''及びR''から選択される2以上はそれぞれ互 いに連結して環を形成してもよい。一般式(V)におい て、R'1、R'2、R'2、R'1、BびR'1はそれぞれ独立に 水素原子又は置換基を表す。R⁵¹、R⁵¹、R⁵¹、R⁵¹、R びR55から選択される2以上はそれぞれ互いに連結して 環を形成してもよい。)

【請求項8】 前記フェノール化合物がoーポリフェノ ール化合物であることを特徴とする請求項7に記載の熱 現像画像記録材料。

前記0-ポリフェノール化合物が下記一 50 記載の熱現像画像記録材料。 【請求項9】

前記パインダーのガラス転移温度が、一 【請求項5】 20℃~80℃であることを特徴とする請求項1~4の いずれかに記載の熱現像画像記録材料。

【請求項6】 前記ポリマーラテックスが、共役ジエン 共重合ポリマーであることを特徴とする請求項1~5の 熱現像画像記録材料。

【請求項7】 前記還元剤としてフェノール化合物の少 なくとも一種と、下記A及びBの少なくとも一方の条件 を満たす化合物の少なくとも1種とを組み合わせて含有 することを特徴とする請求項1~6のいずれかに記載の 熱現像画像記録材料。

A: 水素結合形成速度定数 K f が 2 0 ~ 4 0 0 0 であ ること

B: 下記一般式 (II) 、 (III) 、 (IV) 又は (V) で表される構造を有するか、分子内にホスホリル 基を有すること

【化1】

般式(I)で表される化合物であることを特徴とする請

【化2】

一般式(1)

(一般式 (I) において、R'、R'、R'、R'、R'、 R'、R'及びR'はそれぞれ独立に水素原子又はベンゼ 40 ン環に置換可能な基を表し、Lは-S-基又は-CHR '-基を表し、R'は水素原子又はアルキル基を表す。) 【請求項10】 前記一般式(I)で表される化合物 が、R'、R'、R'及びR'が水素原子であり、R'及び R[®]がそれぞれ独立にアルキル基であり、R[®]及びR[®]が それぞれ独立にアルキル基であり、しが-СНR'-で あることを特徴とする請求項9に記載の熱現像画像記録

【請求項11】 R'及びR'がそれぞれ独立に2級又は 3級のアルキル基であることを特徴とする請求項10に 【請求項12】 前記水素結合形成速度定数Kfが70 \sim 4000であることを特徴とする請求項7 \sim 11のいずれかに記載の熱現像画像記録材料。

【請求項13】 前記フェノール化合物がローボリフェノール化合物であり、分子内にホスホリル基を有する化合物の少なくとも1種と組み合わせて含有することを特徴とする請求項8~12のいずれかに記載の熱現像画像記録材料。

【請求項14】 前記分子内にホスホリル基を有する化 年)に記載されている。特に、熱現像画像記録材料 合物が下記一般式(VI)で表される化合物であること 10 一般に、触媒活性量の光触媒(例えば、ハロゲン化を特徴とする請求項7~13のいずれかに記載の熱現像 銀)、還元剤、還元可能な銀塩(例えば、有機銀塩 必要により銀の色調を制御する色調剤を、バインダ

[化3]

(一般式(VI)において、R⁶¹、R⁶²及びR⁶³はそれ ぞれ独立にアルキル基、アリール基、アラルキル基、ア 20 ルコキシ基、アリールオキシ基、アミノ基又はヘテロ環 基を表す。)

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、医療診断用フィルム分野や写真製版フィルム分野等に好適に用いられる熱現像画像記録材料に関する。

[0002]

【従来の技術】近年、医療診断用フィルム分野や写真製版フィルム分野において環境保全、省スペースの観点から処理廃液の減量が強く望まれている。そこで、レーザー・イメージセッター又はレーザー・イメージャーにより効率的に露光させることができ、高解像度及び鮮鋭さを有する鮮明な黒色画像を形成することができる医療診断用フィルム及び写真製版用フィルムとしての熱現像画像記録材料に関する技術が必要とされている。これら熱現像画像記録材料によれば、溶液系の処理化学薬品を必要とせず、より簡単で環境を損なわない熱現像処理システムを顧客に対して供給することができる。

【0003】一般の画像記録材料の分野でも同様の要求 40 はあるが、特に医療診断用画像は微細な描写が要求されるため鮮鋭性、粒状性に優れる高画質が必要であるうえ、診断のし易さの観点から冷黒調の画像が好まれる特徴がある。現在、インクジェットプリンター、電子写真等顔料、染料を利用した各種ハードコピーシステムが一般画像形成システムとして流通しているが、医療用画像の出力システムとしては満足できるものがない。

【0004】一方、有機銀塩を利用した熱画像形成シス報では画像保存性の改良のために、透析膜等でラテックテムが、例えば、米国特許3152904号、同345表を精製する方法が記載されているが、精製工程で発生7075号の各明細書及びD. クロスタボーア (Klo 50 するラテックスの凝集に起因して塗布性が悪化してしま)

sterboer)著「熱によって処理される銀システ ム (Thermally Processed Sil ver Systems)」(イメージング・プロセッ シーズ・アンド・マテリアルズ(Imaging Pr ocesses and Materials) Neb lette 第8版、J. スタージ(Sturge)、 V. ウオールワース (Walworth)、A. シェッ プ (Shepp) 編集、第9章、第279頁、1989 年) に記載されている。特に、熱現像画像記録材料は、 銀)、還元剤、還元可能な銀塩(例えば、有機銀塩)、 必要により銀の色調を制御する色調剤を、パインダーの マトリックス中に分散した感光性層を有している。熱現 像画像記録材料は、画像露光後、高温(例えば80℃以 上)に加熱し、還元可能な銀塩(酸化剤として機能す る) と還元剤との間の酸化還元反応により、黒色の銀画 像を形成する。酸化還元反応は、露光で発生したハロゲ ン化銀の潜像の触媒作用により促進される。そのため、 黒色の銀画像は、露光領域に形成される。

【0005】従来からこのタイプの熱現像画像記録材料は知られているが、これらの記録材料の多くは、トルエン、メチルエチルケトン、メタノール等の有機溶剤を溶媒とすることにより感光性層を形成している。有機溶剤を溶媒として用いることは、製造工程での人体への影響だけではなく、溶剤の回収等、その他の要因で、コスト上でも不利である。

【0006】そこで、このような心配のない水媒体の塗布液を用いて感光性層(以下、「水系感光性層」ということもある)を形成する方法が開示されている。例えば、特開昭49-52626号公報、特開昭53-116144号公報等には、ゼラチンをバインダーとする技術が開示されている。また、特開昭50-151138号公報にはポリビニルアルコールをバインダーとする技術が開示されている。

【0007】しかし、これら技術は、カブリが多く、また、形成された画像の色調が非常に悪く、実用に供するレベルに達していなかった。一方、特開平10-10669号公報、特開平10-62899号公報には、ポリマーラテックスをバインダーとし、水系媒体を用いて感光性層を形成する技術が開示されている。この技術によってカブリ、画像色調が良好で、環境保全、安全性、コスト等の観点から好ましい熱現像画像記録材料の製造に道が開かれた。

【0008】しかしながら、未だ十分とは言えず、写真性能、特に画像形成後の未露光部の濃度上昇や銀の色調変化等、いわゆる画像保存性が不足しており、改善が望まれていた。このため、特開平11-129629号公報では画像保存性の改良のために、透析膜等でラテックスを精製する方法が記載されているが、精製工程で発生するラテックスの経集に起因して鈴布性が悪化してしま

う弊害がある。したがって、画像保存性と塗布性を両立 する熱現像画像記録材料を提供する技術が望まれてい る。

[0009]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、前記従来に おける諸問題を解決し、以下の目的を達成することを課 題とする。即ち、本発明の目的は、画像保存性、塗布性 が供に優れた熱現像画像記録材料を提供することにあ る。

[0010]

【課題を解決するための手段】上記課題は、以下の手段 により解決される。即ち、本発明は、

- (1) 支持体の一方面上に、少なくとも1種類の感光性 ハロゲン化銀、非感光性有機銀塩、銀イオンのための選 元剤及びバインダーを含有する熱現像画像記録材料であ って、該バインダーとして、ハロゲンイオンがラテック スに対して500ppm以下で含むポリマーラテックス を含有することを特徴とする熱現像画像記録材料であ
- (2) 前記ハロゲンイオン含有量がラテックスに対して 20 200ppm以下であることを特徴とする前記(1)の 熱現像画像記録材料である。
- (3) 前記ハロゲンイオンが塩素イオンであることを特

一般式(V)

【0013】(一般式(II)において、R''及びR'' はそれぞれ独立にアルキル基を表し、R¹³はアルキル 基、アリール基又は複素環基を表す。R''、R''及びR ¹¹から選択される2以上はそれぞれ互いに連結して環を 形成してもよい。一般式(III)において、R3'及び R31はそれぞれ独立にアルキル基、アリール基又は複素 40 環基を表す。R''及びR''は互いに連結して環を形成し てもよい。一般式 (IV) において、R"及びR"はそ れぞれ独立にアルキル基、アリール基又は複素環基を表 す。R''はアルキル基、アリール基、複素環基又は-N (R'') (R'') を表す。R''及びR''はそれぞれ独立 にアルキル基、アリール基又は複素環基を表す。R''、 R''、R''、R''及びR''から選択される2以上はそれ ぞれ互いに連結して環を形成してもよい。一般式(V) において、R*1、R*1、R*1、R*1、R*1及びR*1はそれぞれ 独立に水素原子又は置換基を表す。R¹¹、R¹¹、R¹¹、

徴とする前記(1)又は(2)の熱現像画像記録材料で ある。

- (4) 前記ポリマーラテックスが、脱塩工程による精製 が施されていないことを特徴とする前記(1)~(3) のいずれかに記載の熱現像画像記録材料である。
- (5) 前記パインダーのガラス転移温度が、-20℃~ 80℃であることを特徴とする前記(1)~(4)のい ずれかに記載の熱現像画像記録材料である。
- (6) 前記ポリマーラテックスが、共役ジエン共重合ポ 10 リマーであることを特徴とする(1)~(5)の熱現像 画像記録材料である。

【0011】(7)前記還元剤としてフェノール化合物 の少なくとも一種と、下記A及びBの少なくとも一方の 条件を満たす化合物の少なくとも1種とを組み合わせて 含有することを特徴とする(1)~(6)のいずれかに 記載の熱現像画像記録材料である。

A: 水素結合形成速度定数 K f が 20~4000であ ること

B: 下記一般式 (II)、 (III)、 (IV) 又は (V) で表される構造を有するか、分子内にホスホリル 基を有すること

[0012]

【化4】

R''及びR''から選択される2以上はそれぞれ互いに連 結して環を形成してもよい。)

【0014】(8)前記フェノール化合物がローポリフ ェノール化合物であることを特徴とする(7)に記載の 熱現像画像記録材料である。

【0015】(9)前記o-ポリフェノール化合物が下 記一般式(I)で表される化合物であることを特徴とす る前記(8)に記載の熱現像画像記録材料である。

[0016]

【化5】

50

【0017】(一般式(I)において、R'、R'、 R'、R'、R'、R'、R'及びR'はそれぞれ独立に水素 原子又はベンゼン環に置換可能な基を表し、Lは-S-基又は-CHR'-基を表し、R'は水素原子又はアルキ ル基を表す。)

【0018】 (10) 前記一般式 (I) で表される化合 物が、R'、R'、R'及びR'が水素原子であり、R'及 びR[®]がそれぞれ独立にアルキル基であり、R[®]及びR[®] がそれぞれ独立にアルキル基であり、Lが-СHR'-であることを特徴とする前記(9)に記載の熱現像画像 10 ーとして、ハロゲンイオン含量を低減化して特定量以下 記録材料である。

(11) R'及びR[®]がそれぞれ独立に2級又は3級のア ルキル基であることを特徴とする前記(10)に記載の 熱現像画像記録材料である。

(12) 前記水素結合形成速度定数 К f が 70~400 0であることを特徴とする前記(7)~(11)のいず れかに記載の熱現像画像記録材料である。

(13) 前記フェノール化合物がo-ポリフェノール化 合物であり、分子内にホスホリル基を有する化合物の少 なくとも1種と組み合わせて含有することを特徴とする 20 前記(8)~(12)のいずれかに記載の熱現像画像記 録材料である。

【0019】 (14) 前記分子内にホスホリル基を有す る化合物が下記一般式(VI)で表される化合物である ことを特徴とする前記(7)~(13)のいずれかに記 載の熱現像画像記録材料である。

[0020]

【化6】

- 股式 (VI)

【0021】(一般式(VI)において、R¹、R¹及 びR⁵³はそれぞれ独立にアルキル基、アリール基、アラ ルキル基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アミノ基 又はヘテロ環基を表す。)

【0022】なお、本明細書において「~」はその前後 に記載される数値をそれぞれ最小値及び最大値として含 む範囲を示す。

一測定条件一

測定装置 DIONEX DX500型イオンクロマトグラフィー 分離カラム AS-4a (F, Cl、Br) AS-12a (I) 溶離液 炭酸ナトリウム/炭酸水素ナトリウム 4mM 流量 1.2ml/min

【0028】本発明に用いられるポリマーラテックス は、その粒径が500mm以下であることが好ましく、 より好ましくは300nm以下であり、さらに好ましく は200nm以下である。また、その材料種としては、 特に制限はなく、アクリル樹脂、ポリエステル樹脂、ゴ 50 これらの中でも、アクリル樹脂、ポリエステル樹脂、ゴ

[0023]

【発明の実施の形態】以下、本発明を詳細に説明する。 本発明の熱現像画像記録材料は、支持体の一方面上に、 少なくとも1種類の感光性ハロゲン化銀、非感光性有機 銀塩、銀イオンのための還元剤及びバインダーを含有 し、該バインダーとして、ハロゲンイオンがラテックス に対して500ppm以下で含むポリマーラテックスを 含有することを特徴とする。

【0024】本発明の熱現像画像記録材料は、バインダ に抑えたポリマーラテックスを用いることで、画像保存 性、塗布性が供に優れる。

【0025】 <バインダー>ここでは、バインダーとし てのポリマーラテックスについて詳しく説明をする。本 発明に用いられるポリマーラテックスに含まれるハロゲ ンイオンとしては、フッ素イオン、塩素イオン、臭素イ オン、ヨウ素イオンがあり、写真性能上の観点から、好 ましくは塩素イオン、臭素イオン、ヨウ素イオンであ り、より好ましくは塩素イオン、臭素イオンであり、特 に好ましくは塩素イオンである。

【0026】本発明に用いられるポリマーラテックスに 含まれるハロゲンイオン含量は、ラテックスに対し50 0 ppm以下であるが、200 ppm以下であることが より好ましく、100ppm以下であることが特に好ま しい。このラテックスに対するハロゲンイオン含量が5 00ppmを超えると、画像保存性が悪化する。また、 ハロゲンイオン含量は、ラテックス固形分に対しては1 200ppm以下であることが好ましく、500ppm 以下であることがより好ましく、250ppm以下であ 30 ることが特に好ましい。なお、以下、ハロゲンイオン含 量を示す場合、ラテックスに対するハロゲンイオン含量 を示す。

【0027】本発明に用いられるポリマーラテックスに 含まれるハロゲンイオン含量測定は、Sartoriu s Centrisart I (cut-off 50 00) 等限外ろ過膜を用い、遠心分離機(3000rp m、1時間) で測定サンプルを前処理し、イオンクロマ トグラフィーにより行うことができる。代表的な測定条 件を以下に示す。

40

ム系樹脂(例えば共役ジエン共重合ポリマー)、ポリウ レタン樹脂、塩化ビニル樹脂、酢酸ビニル樹脂、塩化ビ ニリデン樹脂、ポリオレフィン樹脂等の疎水性ポリマー 又はこれらの共重合ラテックスを用いることができる。

ム系樹脂(例えば共役ジエン共重合ポリマー)、ポリウ レタン樹脂が好ましく、アクリル樹脂、ゴム系樹脂(例 えば共役ジエン共重合ポリマー)がより好ましい。

【0029】本発明に用いられるポリマーラテックスと しては、特に、下記に示すモノマー群(a)~(j)か ら独立かつ自由に組み合わせた単独又は共重合体として 選択されるものが好ましく、共役ジエン共重合ポリマー が、写真性及び膜質の観点から最も好ましい。なお、使 用可能なモノマー単位には特に制限はなく、通常のラジ カル重合又はイオン重合法で重合可能なものであれば、 好適に用いることができる。

【0030】-モノマー群(a)~(j)-

- (a) 共役ジエン:1,3-ブタジエン、イソプレ ン、1、3-ペンタジエン、2-エチル-1、3-ブタ ジエン、2 - n - プロピルー1, 3 - ブタジエン、2, 3-ジメチル-1, 3-ブタジエン、2-メチル-1, 3-ブタジエン、1-フェニル-1, 3-ブタジエン、 $1-\alpha-\tau$ チルー1, 3ープタジエン、2-クロル-1, 3ープタ ジエン、1-ブロム-1, 3-ブタジエン、1-クロル 20 - 1, 3-ブタジエン、2-フルオロ-1, 3-ブタジ エン、2, 3-ジクロル-1, 3-ブタジエン、1, 1, 2-トリクロルー1, 3-ブタジエン、2-シアノ -1, 3-ブタジエン、シクロペンタジエン等
- (b) オレフィン: エチレン、プロピレン、塩化ビニ ル、塩化ピニリデン、6-ヒドロキシ-1-ヘキセン、 4-ペンテン酸、8-ノネン酸メチル、ピニルスルホン 酸、トリメチルビニルシラン、トリメトキシビニルシラ ン、1、4-ジピニルシクロヘキサン、1、2、5-ト リピニルシクロヘキサン等
- (c) α , β 不飽和カルボン酸及びその塩類: アクリ ル酸、メタクリル酸、イタコン酸、マレイン酸、アクリ ル酸ナトリウム、メタクリル酸アンモニウム、イタコン 酸カリウム等
- (d) α , β -不飽和カルボン酸エステル類: アルキ ルアクリレート(例えば、メチルアクリレート、エチル アクリレート、ブチルアクリレート、シクロヘキシルア クリレート、2-エチルヘキシルアクリレート、ドデシ ルアクリレート等)、置換アルキルアクリレート(例え ば、2-クロロエチルアクリレート、ベンジルアクリレ 40 ノメチルスチレン、1,4-ジビニルベンゼン等 ート、2-シアノエチルアクリレート等)、アルキルメ タクリレート(例えば、メチルメタクリレート、ブチル メタクリーレート、2-エチルヘキシルメタクリレー ト、ドデシルメタクリレート等)、置換アルキルメタク リレート(例えば、2-ヒドロキシエチルメタクリレー ト、グリシジルメタクリレート、グリセリンモノメタク リレート、2-アセトキシエチルメタクリレート、テト ラヒドロフルフリルメタクリレート、2-メトキシエチ ルメタクリレート、ボリブロピレングリコールモノメタ クリレート (ポリオキシプロピレンの付加モル数=2な 50

いし100のもの)、3-N、N-ジメチルアミノプロピルメタクリレート、クロロ-3-N, N, N-トリメ チルアンモニオブロピルメタクリレート、2-カルボキ シエチルメタクリレート、3-スルホプロピルメタクリ レート、4-オキシスルホブチルメタクリレート、3-トリメトキシシリルプロピルメタクリレート、アリルメ タクリレート、2-イソシアナトエチルメタクリレート 等)、不飽和ジカルボン酸の誘導体(例えば、マレイン 酸モノブチル、マレイン酸ジメチル、イタコン酸モノメ 10 チル、イタコン酸ジブチル等)、多官能エステル類(例 えばエチレングリコールジアクリレート、エチレングリ コールジメタクリレート、1、4-シクロヘキサンジア クリレート、ペンタエリスリトールテトラメタクリレー ト、ペンタエリスリトールトリアクリレート、トリメチ ロールプロパントリアクリレート、トリメチロールエタ ントリアクリレート、ジペンタエリスリトールペンタメ タクリレート、ペンタエリスリトールヘキサアクリレー ト、1,2,4-シクロヘキサンテトラメタクリレート 等)

- 【0031】(e) β-不飽和カルボン酸のアミド 類:例えばアクリルアミド、メタクリルアミド、N-メ チルアクリルアミド、N, N-ジメチルアクリルアミ ド、N-メチル-N-ヒドロキシエチルメタクリルアミ ド、N-tertブチルアクリルアミド、N-tert オクチルメタクリルアミド、N-シクロヘキシルアクリ ルアミド、N-フェニルアクリルアミド、N-(2-ア セトアセトキシエチル)アクリルアミド、N-アクリロ イルモルフォリン、ジアセトンアクリルアミド、イタコ ン酸ジアミド、N-メチルマレイミド、2-アクリルア 30 ミドーメチルプロパンスルホン酸、メチレンピスアクリ ルアミド、ジメタクリロイルピペラジン等
 - (f)不飽和ニトリル類:アクリロニトリル、メタクリ ロニトリル等
 - (g) スチレン及びその誘導体:スチレン、ビニルト ルエン、p-tertブチルスチレン、ピニル安息香 酸、ビニル安息香酸メチル、α-メチルスチレン、p-クロロメチルスチレン、ビニルナフタレン、pーヒドロ キシメチルスチレン、p-スチレンスルホン酸ナトリウ ム塩、p-スチレンスルフィン酸カリウム塩、p-アミ
 - (h) ピニルエーテル類: メチルビニルエーテル、ブチ ルビニルエーテル、メトキシエチルビニルエーテル等
 - (i) ビニルエステル類:酢酸ビニル、プロピオン酸ビ ニル、安息香酸ビニル、サリチル酸ビニルクロロ酢酸ビ ニル等
 - (j) その他の重合性単量体: N-ビニルイミダゾー ル、4-ビニルピリジン、N-ビニルピロリドン、2-ビニルオキサゾリン、2-イソプロペニルオキサゾリ ン、ジピニルスルホン等
 - 【0032】共役ジエン共重合ポリマーの好ましい例と

しては、スチレンーブタジエン共重合体(例えばブタジ エンースチレンブロック共重合体、スチレンーブタジエ ンースチレンブロック共重合体等)、スチレンーイソブ レン共重合体(例えばランダム共重合体、ブロック共重 合体等)、エチレンープロピレンージエン共重合体(例 えばジエンモノマーとしては、1,4-ヘキサジエン、 ジシクロペンタジエン、エチリデンノルボルネン等)、 アクリロニトリルーブタジエン共重合体、イソブチレン - イソプレン共重合体、ブタジエン-アクリル酸エステ ル共重合体 (例えばアクリル酸エステルとしては、アク 10 n) (J. Brandrup, E. H, Imerrgu リル酸エチル、アクリル酸ブチル等)、及びブタジエン - アクリル酸エステル-アクリトニトリル共重合体(ア クリル酸エステルとしては前記と同様なものが使用でき る)を挙げることができる。

【0033】本発明に用いられるバインダーは、成膜性 と画像保存性の点でガラス転移温度(Tg)が-20℃ から80℃の範囲のものが好ましく、より好ましくは0 ℃~70℃の範囲、さらに好ましくは10℃から60℃ の範囲である。バインダーとして2種以上のポリマーを ブレンドして用いることも可能で、この場合、組成分を 20 考慮し加重平均したTgが上記の範囲に入ることが好ま しい。また、相分離した場合や、コアシェル構造を有す る場合にはそれぞれの相のTgが上記の範囲に入ること が好ましい。

【0034】このガラス転移温度(Tg)は下記式で計

算することができる。

 $1/Tg = \Sigma (Xi/Tgi)$

ここでは、バインダーは、 i=1からnまでのn個のモ ノマーが共重合しているとする。Xiはi番目のモノマ -の質量分率 (ΣXi=1)、Tgiはi番目のモノマ一の単独共重合体のガラス転位温度(絶対温度)であ る。但し、Σはiからnまでの和とする。なお、各モノ マー単独重合体のガラス転位点の値(Tgi)は、Po lymer Handbook (3rd Editio t著(Wiley-Interscience, 198 89)) の値を採用した。

12

【0035】本発明に用いられるポリマーラテックスの 具体例(例示化合物(P-1)~(P-24))を挙げ る。分子量は数平均分子量であり、多官能モノマーの場 合は分子量の概念が適用不可能であるため記載を省略す る。化学式中のポリマー主鎖部分にあるx、y、z、 z'はポリマー組成の質量比を示し、x、y、z、z'の 総和は100%となる。また、化学式中のポリマー側鎖 部分に存在するかっこの右下の数値は重合度を表す。T gはポリマーラテックスから得られる乾膜のガラス転移 温度を表す。なお、本発明はこれら具体例に限定される わけではない。

[0036]

【化7】

$$(P-1)$$

— $(CH_2CH)_x$ — $(CH_2CH=CHCH_2)_y$ — $(CH_2CH)_z$ — $x = 6.8$
 $y = 2.9$
 $x = 3$
 $x = 6.8$
 $y = 2.9$
 $y = 3$

$$(P-2)$$

— $(CH_2CH)_x$ — $(CH_2CH=CHCH_2)_y$ — $(CH_2CH)_z$ — x = 7 1
COOH y = 2 6
z = 3

$$(P-3)$$

 $-(CH_2CH)_{\overline{x}}$ $-(CH_2CH-CHCH_2)_{\overline{y}}$ $-(CH_2CH)_{\overline{z}}$ $\times = 6.0$
 $COOH$ $y = 3.7$
 $z = 3$

$$(P-4)$$

 $-(CH_2CH)_x$ $-(CH_2CH-CHCH_2)_y$ $-(CH_2CH)_z$ $x = 8 \ 0$
 $y = 1 \ 7$
 $z = 3$
分子量 $T g = 4 \ 7 \%$

$$(CH_2CH)_x$$
— $(CH_2CH=CHCH_2)_y$ — $(CH_2CH)_z$ — $x=75$
 $COOH$ $y=22$
 $z=3$
分子量 — $Tg=34$ C

[0037]

[化8]

$$(P-7)$$
 CH_3 CCH_2CH_3 CCH_2CH_3 CCH_2CH_3 CCH_3 CCH_4 CCH_5 CCH_5 CCH_5 CCH_5 CCH_6 CCH_6

$$(P-9)$$
 CH_3 $CCH_2CH)_y$ $CCH_2CH)_z$ $CCH_2CH)_z$ $CCH_2CH)_z$ CCH_3 $CCH_2CHC_4H_9$ $CCCH_3$ CCH_5 CCH_5

(P-10)
$$CH_3$$
 CH_2COOH
 $-(CH_2C)_x$ $(CH_2CH=CHCH_2)_y$ $(CH_2C)_z$ $x = 6 2$
 $COOCH_3$ $COOH$ $y = 3 4$
 $COOCH_3$ $COOH$ $z = 4$
 $COOCH_3$ $COOCH$ CO

[0038]

(P-11)

$$\begin{array}{cccc} & & & \times = 6 \text{ (CH}_2\text{CH)}_x & & \times = 6 \text{ (CH}_2\text{CH)}_z & & \times = 6 \text{ (CH}_$$

分子量180,000 Tg=26℃

$$(P-12) = -(CH_2CH)_x - (CH_2CH)_y - (CH_2CH)_z - (CH_2C$$

分子量98,000 Tg=17℃

(P-14)
—(CH₂CH)_x—(CH₂CH=CHCH₂)_y—(CH₂CH)_z—
COO(CH₂CH₂O)₂₃H

$$x = 7 \text{ 0}$$

分子量 — T g = 2 2 $^{\circ}$ y = 1 5
z = 1 5

[0039]

(P-16)
—(CH₂CH)_x—(CH₂CH)_y—(CH₂CH)_z—(CH₂CH)_z—
$$x = 7 \text{ 0}$$

COOC₄H₉ COOH $y = 2$
 $z = 2 \text{ 5}$
 $z' = 3$
→(CHCH₂)—
分子量 — T g = 5 0 °C

$$(P-18)$$

 $-(CH_2CH)_x$ $-(CH_2CH)_y$ $-(CH_2CH=CHCH_2)_z$ $-(CH_2CH)_z$ $-(CH_2CH)_z$ $-(CHCH_2)$ $-(CHCH_2)$

(P-19)
$$-(CH2CH)x-(CH2CH=CHCH2)y-(CH2CH)z-x = 7 0$$

$$y = 2 7$$

$$z = 3$$

$$分子量 - Tg = 1 9 °C$$

[0040]

【化11】

分子旦89,000

Tg=7℃

【0041】本発明に用いられるボリマーラテックスは、ハロゲンイオン含量を低減化したものであるが、このようなハロゲンイオン含量を低減化は、ボリマーラテックス自体をイオン交換樹脂や透析膜等による脱塩工程を経て精製することで行うことができる。しかし、この脱塩工程は、塩強度が劇的に変化するため精製や濃縮時にポリマーラテックスに凝集が発生しやすく、そのため塗布性に影響を及ぼす欠点がある。したがって、ボリマーラテックスは、脱塩工程よる精製が施されていないこ 40とが好ましい。

【0042】本発明に用いられるポリマーラテックスは、ハロゲンイオン含量を低減化させるために、合成に用いる添加剤の種類と使用量を極力低減化させることが好ましく、特にハロゲンイオンを含有する添加剤は使用量の低減化を行うか又は精製して用いることが好ましい。ハロゲンイオンを含有する添加剤としては、重合乳化剤等が挙げられ、予め添加剤をイオン交換膜による電気透析により脱塩して重合に用いるのが特に好ましい。【0043】本発明に用いられるポリマーラテックス

は、乳化重合法等により容易に得ることができる。乳化重合法は、例えば、水、或いは水と水に混和し得る有機溶媒(例えばメタノール、エタノール、アセトン等)との混合溶媒を分散媒とし、分散媒に対して5~40質量%のモノマー混合物とモノマーに対して0.05~5質量%の重合開始剤と、0.1~20質量%の乳化剤とを用い、30~100℃程度、好ましくは60~90℃で3~8時間、攪拌下重合させることにより行われる。分散媒、モノマー濃度、開始剤量、乳化剤量、分散剤量、反応温度、モノマー添加方法等の諸条件は、使用するモノマーの種類や粒子の目標粒径等を考慮し、適宜設定される。また、必要に応じて分散剤や、ゲル化率制御の目的で連鎖移動剤を用いることが好ましい。

【0044】乳化重合法に用いられる開始剤としては、ボリマーラテックスのハロゲンイオン含量を低減化させるために、ハロゲンを含まない過硫酸化物及びアゾ化合物等が好適に挙げられ、より好ましくは、過硫酸アンモニウム等の無機過硫酸塩又はアゾビスシアノ吉草酸ナト50 リウム等のアゾニトリル化合物や2,2'-アゾビス

(2-メチル-N-(1, 1'-ビス(ヒドロキシメチ ル) -2-ヒドロキシエチル) プロピオンアミド等のア ゾアミド化合物等である。これらの中でも、特に好まし くは、過硫酸ナトリウム、過硫酸カリウム、過硫酸アン モニウムである。

【0045】乳化重合に用いられる分散剤としては、ア ニオン性界面活性剤、ノニオン性界面活性剤、カチオン 性界面活性剤、両性界面活性剤のいずれも用いることが できるが、アニオン性界面活性剤が分散性の観点から好 ましい。

【0046】乳化重合に用いられる連鎖移動剤として は、Polymer Handbook (3rd Ed ition) (Wiley-Interscienc e、1989) に記載されているものが好ましい。硫黄 化合物が連鎖移動能が高く、少量で用いることで済むこ とからより好ましい。 tertードデシルメルカプタン やnードデシルメルカプタン等疎水的なメルカプタン系 の連鎖移動剤が特に好ましい。

【0047】乳化重合では、上記化合物以外に、電解 質、安定化剤、増粘剤、消泡剤、酸化防止剤、架硫剤、 キレート剤、凍結防止剤、ゲル化剤、架硫促進剤等合成 ゴムハンドブック等に記載の添加剤を使用してもよい。

【0048】乳化重合法は、一般的には次に示す文献に 従って行うことができる。「合成樹脂エマルジョン(奥 田平、稲垣寬編集、高分子刊行会発行(197

8))」、「合成ラテックスの応用(杉村孝明、片岡靖 男、鈴木聡一、笠原啓司編集、高分子刊行会発行(19 93))」、「合成ラテックスの化学(室井宗一著、高 分子刊行会発行(1993))」。

クスの合成例を示すが、これに限定されるわけではな い。また、他の例示化合物でも同様な合成方法により、 ハロゲンイオン含有量を低減させることができる。(合 成例1-例示化合物P-1の合成-) ガスモノマー反応 装置(耐圧硝子工業(株)製TAS-2 J型)の重合釜 に、蒸留水287g、界面活性剤(サンデットBL(三 洋化成(株)製) を旭化成MICRO ACILYZER G3 (膜:AC110-800) にて電導度が変化し なくなるまで精製したもの: 固形分30.4%) 19. 7g、1mol/リットル、NaOH15ml、スチレ 40 ン204g、アクリル酸9.0g、tert-ドデシル メルカプタン2. 4gを入れ、反応容器を密閉し撹拌速 度200rpmで撹拌した。真空ポンプで脱気し窒素ガ ス置換を数回繰返した後に、1,3-ブタジエン87. 0gを圧入して内温60℃まで昇温した。ここに過硫酸 ナトリウム2.25gを水40m1に溶解した液を添加 し、そのまま5時間撹拌した。さらに90℃に昇温して 3時間撹拌し、反応終了後内温が室温になるまで下げた 後、得られたポリマーラテックスをペーパータオルでろ

径80nm、ゲル分率60%) 得た。イオンクロマトグ ラフィーによりハロゲンイオンを測定したところ、塩素 イオン濃度9pmであった。

【0050】(合成例2-例示化合物P-2の合成ー) ガスモノマー反応装置 (耐圧硝子工業(株)製TAS-2 J型)の重合釜に、蒸留水287g、界面活性剤(サン デットBL (三洋化成(株)製) を旭化成MICRO A CILYZER G3 (膜:AC110-800) にて 電導度が変化しなくなるまで精製したもの: 固形分3 0.4%) 19.7g、1mol/リットル、NaOH 10 15ml、エチレンジアミン4酢酸4ナトリウム塩0. 06g、スチレン213g、アクリル酸9.0g、te r t ードデシルメルカプタン2. 4gを入れ、反応容器 を密閉し撹拌速度200rpmで撹拌した。真空ポンプ で脱気し窒素ガス置換を数回繰返した後に、1,3ーブ タジエン78.0gを圧入して内温60℃まで昇温し た。ここに過硫酸ナトリウム 0.6 gを水40 mlに溶 解した液を添加し、そのまま5時間撹拌した。さらに9 0℃に昇温して3時間撹拌し、反応終了後内温が室温に なるまで下げた後、得られたポリマーラテックスをペー パータオルでろ過し、例示化合物P-2を615g(固 形分45%、粒径76nm、ゲル分率65%)得た。イ オンクロマトグラフィーによりハロゲンイオンを測定し たところ、塩素イオン濃度10ppmであった。

【0051】(合成例3-例示化合物P-20の合成 -) 撹拌装置及び冷却管を備えたガラス製3つ口フラス コに、蒸留水297g、界面活性剤(サンデットBL (三洋化成(株)製) を旭化成MICRO ACILYZ ER G3 (膜:AC110-800) にて電導度が変 【0049】以下、本発明に用いられるポリマーラテッ 30 化しなくなるまで精製したもの:固形分30.4%) 9.9g、1mo1/リットル、NaOH15ml、メ チルメタクリレート135g、ブチルアクリレート15 0g、スチレンスルホン酸ナトリウム15g、tert ードデシルメルカプタン2. 4gを入れ、窒素気流下撹 拌速度200rpmで撹拌し内温60℃まで昇温した。 ここに過硫酸ナトリウム0.6gを水40m1に溶解し た液を添加し、そのまま5時間撹拌した。さらに90℃ に昇温して3時間撹拌し、反応終了後内温が室温になる まで下げた後、得られたポリマーラテックスをペーパー タオルでろ過し、例示化合物 P-20を610g(固形 分45%、粒径93nm、ゲル分率0%)得た。イオン クロマトグラフィーによりハロゲンイオンを測定したと ころ、塩素イオン濃度8ppmであった。

【0052】ここで、ゲル分率は下記のようにして算出 された値である。アルミホイルシャーレにラテックスサ ンプルを25g秤量し、送風乾燥機で60℃2時間乾燥 させる。この乾膜をさらに120℃0.5時間乾燥さ せ、約2×2cmに裁断する。これを金網カゴに入れ、 トルエン60mlで16時間以上放置する。トルエンか 過し、例示化合物P-1を620g(固形分45%、粒 50 ら取り出したカゴを110℃1時間乾燥させ、カゴに残 ったサンプル量を秤量し、ゲル分率を算出する。

【0053】本発明に用いられるポリマーラテックス は、その途布液における溶媒として、水系溶媒を用いる ことができるが、水混和性の有機溶媒と併用してもよ い。水混和性の有機溶媒としては、例えば、メチルアル コール、エチルアルコール、プロピルアルコール等のア ルコール系、メチルセロソルブ、エチルセロソルブ、ブ チルセロソルブ等のセロソルブ系、酢酸エチル、ジメチ ルホルミアミド等を挙げることができる。これら有機溶 媒の添加量は、溶媒の50%以下、より好ましくは30 10 れ独立に水素原子又はベンゼン環に置換可能な基を表 %以下であることが好ましい。

【0054】本発明に用いられるポリマーラテックス (バインダー) の有機銀塩含有層における添加量は、全 バインダー/有機銀塩の質量比が1/10~10/1、 更には1/5~4/1の範囲が好ましい。また、通常、 有機銀塩含有層は、感光性銀塩である感光性ハロゲン化 銀が含有された感光性層(乳剤層)でもあり、このよう な場合、全バインダー/ハロゲン化銀の質量比は400 ~ 5 、より好ましくは $200\sim 10$ の範囲が好ましい。 なお、画像形成層におけるの全パインダー量は0.2~20 30g/m'であることが好ましく、より好ましくは1 ~15g/m'の範囲が好ましい。画像形成層には架橋 のための架橋剤、塗布性改良のための界面活性剤等を添 加してもよい。

【0055】〈還元剤〉ここでは、還元剤について詳し く説明をする。本発明に用いる還元剤としては、従来公 知の還元剤を用いることができるが、本発明において は、(1)還元剤としてフェノール化合物の少なくとも 一種と、(2)条件A(水素結合形成速度定数Kfが2 0~4000であること)及び条件B(上記一般式(I I) 、 (III)、 (IV) 又は (V) で表される構造を有す るか、分子内にホスホリル基を有すること) の少なくと も一方の条件を満たす化合物の少なくとも1種とを組み 合わせて含有することが好ましい。このように特定の選 元剤と特定の化合物とを組み合わせて用いることで、熱 現像性を実質的に維持しつつ、画像保存性が大きく改良 させることができる観点から好適である。

【0056】本発明に用いられる還元剤としては、フェ ノール化合物を少なくとも1種が好適に用いられるが、 許公開EP0803764A1号公報、特開昭51-5 1933号公報、特開平6-3793号公報等で公知で あり、それら公知のフェノール化合物が好適に使用する ことができる。その中でもローボリフェノール化合物が 熱現像性が高いことから好ましい。本明細書において

「o-ボリフェノール化合物」とは、下記の構造:

[0057]

【化12】

【0058】を分子中に含むものであればいかなる化合 物であってもよい。中でも、上記一般式(I)の化合物 は熱現像性がより高いことから好ましい。上記一般式 (I) の化合物について詳細に説明する。

【0059】一般式(I)において、R'~R⁸はそれぞ す。ベンゼン環に置換可能な基としては、ハロゲン原 子、アルキル基、アリール基、アラルキル基、アルコキ シ基、アシルアミノ基、スルホンアミド基、アシル基、 カルバモイル基、スルファモイル基、アルコキシカルボ ニル基、スルホニル基、アルコキシアルキル基、アシル アミノアルキル基等が挙げられる。アルキル基の例とし ては、メチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基、イ ソプロピル基、 t ープチル基、 t ーアミル基、シクロへ キシル基、1-メチルシクロヘキシル基等が挙げられ る。アラルキル基の例としては、ベンジル基等が挙げら れる。R'、R'、R'及びR'は、好ましくはそれぞれ独 立にアルキル基を表し、より好ましくは、炭素数1~2 0の1級アルキル基、炭素数3~20の2級アルキル基 又は炭素数4~20の3級アルキル基を表す。これらの 基はさらに適当な置換基を有していてもよい。置換基と してはハロゲン原子、アリール基、ヘテロ環基、アルコ キシ基、アリールオキシ基、アルキルチオ基、アリール チオ基、ヒドロキシル基、アシルオキシ基、アミノ基、 アルコキシカルボニル基、アシル基、アシルアミノ基、 30 オキシカルボニル基、カルバモイル基、スルホニル基、 スルファモイル基、スルホンアミド基、ホスホリル基、 カルボキシル基等が挙げられる。

【0060】1級アルキル基の例としては、メチル基、 エチル基、プロピル基、ブチル基、ペンチル基、ヘキシ ル基、ヘプチル基、オクチル基、ノニル基、デシル基、 ドデシル基、ベンジル基、メトキシメチル基、2-メト キシエチル基、フェネチル基、ヘキシルオキシカルボニ ルメチル基等が挙げられる。好ましくは、メチル基及び エチル基である。2級アルキル基の例としては、イソプ 該フェノール化合物を還元剤として用いることは欧州特 40 ロピル基、シクロヘキシル基、シクロペンチル基、1-メトキシメチルーエチル基、1-ブトキシエチルーエチ ル基等が挙げられる。好ましくは無置換の2級アルキル 基であり、特に好ましくはイソプロピル基及びシクロへ キシル基である。3級アルキル基の例としては、t-ブ チル基、t-アミル基、t-オクチル基、1-メチルシ クロヘキシル基、1-メチルシクロペンチル基、1-メ チルシクロプロピル基、1-メチル-1-フェニルエチ ル基、1,1-ジメチル-4-ヘキシルオキシカルボニ ルブチル基等が挙げられる。好ましくは無置換の3級ア 50 ルキル基であり、特に好ましくは t - ブチル基及び 1 -

27 メチルシクロヘキシル基であり、最も好ましくはtーブ チル基である。

【0061】R'及びR'としては、それぞれ独立に2級 アルキル基又は3級アルキル基であることが好ましい。 2級アルキル基又は3級アルキル基を選択すれば、塗布 量を大幅に低減することができるため、熱現像画像記録 材料の製造コストや手間を大幅に削減することができ る。また、2級アルキル基又は3級アルキル基を選択す ると、ホスホリル基を有する化合物と併用しなければ画 像安定性が極めて悪くなるが、本発明にしたがって併用 10 等が挙げられる。アルキル基の置換基としては、R'、 すれば画像安定性が大幅に改善される。現像活性の点で はR'及びR'として3級アルキル基が好ましい。また、 R'及びR'は、同一であっても異なっていてもよいが、 同一である方がより好ましい。R'及びR'としては、無 置換のアルキル基が好ましく、具体的にはメチル基、エ チル基、プロピル基、ブチル基、イソプロピル基、t-ブチル基、t-アミル基、シクロヘキシル基、1-メチ ルシクロヘキシル基等が挙げられる。より好ましくはメ チル基、エチル基、イソプロピル基、 t - ブチル基であ り、メチル基、エチル基が最も好ましい。R'、R'、R 20 ⁵及びR⁷は、好ましくはそれぞれ独立に水素原子、ハロ

ゲン原子、アルキル基を表し、より好ましくは水素原子 である。

【0062】 Lは-S-基又は-CHR'-基を表し、 R⁹は水素原子又はアルキル基を表す。アルキル基は、 炭素数1~20のものが好ましく、無置換でもよいし、 他の基で置換されていてもよい。無置換のアルキル基の 例としては、メチル基、エチル基、プロピル基、ブチル 基、ヘプチル基、ウンデシル基、イソプロピル基、1-エチルペンチル基、2、4、4-トリメチルペンチル基 R'、R'及びR'の場合と同様である。R'として、より 好ましくは、水素原子又は炭素数1から12の無置換の アルキル基で、さらに好ましくは、水素原子又は炭素数 1~7のアルキル基であり、特に好ましくは水素原子、 メチル基又はn-プロピル基である。

[0063] 以下、一般式 (I) の化合物の具体例(例 示化合物 (I-1)~(I-34)) を示すが、本発明 はこれら具体例に限定されるものではない。

[0064]

【化13】

(I - 3)

(1-5)

(1 - 2)

(1 - 4)

(1 - 6)

【化14】

[0065]

29 (1-7)

(8 - 1)

(1-10)

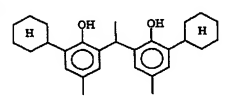
(1-9)

(1-11)

[0066]

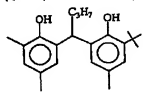
【化15】

$$(1 - 14)$$



(1-16)

(1-17)



[0067]

【化16】

33 (**J - 18)**

(1-19)

(1-21)

【化17】

(1-20)

OH NH OH

(1 - 22)

OH C₃H₇ OH

CH₂ CH₂

OCH₃ OCH₄

[0068]

(I - 28)

【化18】

[0069]

(1-30)

$$(I-31)$$

(1-33)

(I-34)

30

【0070】フェノール化合物の具体例は、上記一般式 (I) の化合物の具体例の他にも欧州特許公開0803 764A1号公報、特開昭51-51933号公報、特 開平6-3793号公報に記載されているものも好適に 挙げられる。フェノール化合物の添加量は0.01~ 4. $0 g/m^2$ であることが好ましく、 $0.1 \sim 2.0$ g/m¹であることがより好ましく、画像形成層を有す る面の銀1モルに対しては2~40%モル含まれること が好ましく、5~30モル%で含まれることがさらに好 ましい。

【0071】次に、水素結合形成速度定数Kfが20~ 4000である化合物について説明する。水素結合形成 40 の目安として用いられる水素結合形成速度定数Kfは、

> ヘキサメチルフォスフォアミド トリフェニルフォスフィンオキシド 4 - ジメチルアミノピリジン ジメチルスルホキシド 2.6-ジメチルーィーピロン テトラメチルウレア トリメチルフォスフェート N, N-ジメチルアセトアミド

R. W. Taftらが、J. Am. Chem. So c., 91, 4794 (1969) 等で検討している定 数である。これらは、p-FC,H,OHと化合物間での 水素結合を起こすときの反応速度定数で、F-NMR、 IR、又は熱力学的手法を用いて測定している。化合物 の水素結合形成速度定数Kfについては、前記、J.A m. Chem. Soc., 91, 4794 (1969) に記載されている。本発明においては、Kfが20~4 000が好ましく、70~4000がより好ましく、1 00~4000が更に好ましく、250~2000が特 に好ましい。水素結合形成速度定数Kfが20~400 0 である化合物の代表例を以下に示す。

[0072]

Κf

3600

 1456 ± 80

 650 ± 90

 338 ± 7

 318 ± 18

 261 ± 5

 250 ± 8

 242 ± 6

N, N-ジメチルベンズアミド	167 ± 16
フェニルメチルスルホキシド	141 ± 4
4ーメトキシピリジン	139 ± 2
4 -メチルピリジン	107 ± 2
N, N-ジメチルシクロヘキシルアミン	118 ± 2
N, Nージメチルフォルムアミド	115 ± 2
ジフェニルスルホキシド	106 ± 2
フラボン	9.8 ± 6
N, N-ジメチル-n-プロピルアミン	9.5 ± 1
トリメチルアミン	85 ± 2
2-n-ブチルピリジン	76 ± 2
ピリジン	76 ± 1
キノリン	71 ± 3
トリーn-ブチルアミン	37 ± 3
N,N-ジメチルベンジルアミン	38 ± 3
ピリミジン	$22.5\pm0.$

【0073】次に一般式(II)の化合物について詳細 に説明する。一般式 (II) において、R''及びR''は それぞれ独立にアルキル基を表す。R'3はアルキル基、 アリール基又は複素環基を表す。これらの基は無置換で 20 も置換基で置換されていてもよい。置換基としては後述 するR''における置換基を挙げることができる。R''及 びR''として具体的には、アルキル基はメチル基、エチ ル基、プロピル基、ブチル基、イソプロピル基、tーブ チル基、t-アミル基、シクロヘキシル基、1-メチル シクロヘキシル基、ベンジル基等、アリール基はフェニ ル基、pートルリル基、pーメトキシフェニル基等、複 素環基は2-テトラヒドロフラニル基、4-ピリジル基 があげられる。これらの置換基は無置換でもよいし、他 の基で置換されていてもよい。但し、ここでのアルキル 30 基はアルケニル基やアルキニル基は含まないものであ る。R''、R''及びR''から選択される2以上はそれぞ れ互いに連結して環を形成してもよい。

【0074】一般式(III)の化合物について詳細に説明する。一般式(III)において、R¹ 及びR¹ はそれぞれ独立にアルキル基、アリール基又は複素環基を表す。これらの基は無置換でも置換基で置換されていてもよい。置換基としては後述するR¹ における置換基を挙げることができる。R¹ 及びR¹ は具体的には、アルキル基はメチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基、イソプロピル基、tーブチル基、tーアミル基、シクロヘキシル基、1ーメチルシクロヘキシル基、ベンジル基等、アリール基はフェニル基、pートルリル基、pーメトキシフェニル基等、複素環基は2ーテトラヒドロフラニル基、4ーピリジル基があげられる。これらの置換基は無置換でもよいし、他の基で置換されていてもよい。R¹ 及びR¹ は互いに連結して環を形成してもよい。

【0075】一般式(IV)の化合物について詳細に説明する。一般式(IV)において、R''及びR''はそれぞれ独立にアルキル基、アリール基又は複素環基を表

す。R''はアルキル基、アリール基、複素環基又は-N(R'')(R'')を表し、R''及びR''はそれぞれ独立にアルキル基、アリール基、複素環基を表す。これらの基は無置換でも置換基で置換されていてもよい。置換基としては後述するR''における置換基を挙げることができる。R''、R''は具体的には、アルキル基はメチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基、イソブロピル基、tーブチル基、tーアミル基、シクロヘキシル基、1ーメチルシクロヘキシル基、ベンジル基等、アリール基はフェニル基、pートルリル基、pーメトキシフェニル基等、複素環基は2ーテトラヒドロフラニル基、4ーピリジル基があげられる。これらの置換基は無置換でもよいし、他の基で置換されていてもよい。R''、R'、R''及びR''から選択される2以上はそれぞれ互いに連結して環を形成してもよい。

【0076】一般式(V)の化合物について詳細に説明 する。一般式 (V) において、R''、R''、R''、R'' 及びR¹¹はそれぞれ独立に水素原子又は置換基を表す。 置換基としては、直鎖又は分岐、鎖状又は環状のアルキ ル基、直鎖又は分岐、鎖状又は環状のアルケニル基、ア ルキニル基、アリール基、アシルオキシ基、アルコキシ カルボニルオキシ基、アリールオキシカルボニルオキシ 基、カルバモイルオキシ基、カルボンアミド基、スルホ 40 ンアミド基、カルバモイル基、スルファモイル基、アル コキシ基、アリールオキシ基、アリールオキシカルボニ ル基、アルコキシカルボニル基、N-アシルスルファモ イル基、N-スルファモイルカルバモイル基、アルキル スルホニル基、アリールスルホニル基、アルコキシカル ボニルアミノ基、アリールオキシカルボニルアミノ基、 アミノ基、アンモニオ基、シアノ基、ニトロ基、カルボ キシル基、ヒドロキシ基、スルホ基、メルカプト基、ア ルキルスルフィニル基、アリールスルフィニル基、アル キルチオ基、アリールチオ基、ウレイド基、複素環基

(例えば、窒素、酸素及びイオウ等を少なくとも1個以

50

上含み、3~12員環の単環、縮合環)、複素環オキシ 基、複素環チオ基、アシル基、スルファモイルアミノ 基、シリル基、ハロゲン原子が挙げられる。

【0077】具体的には、水素原子、炭素数1~10の 直鎖又は分岐、鎖状又は環状のアルキル基(例えば、ト リフルオロメチル、メチル、エチル、プロピル、ヘブタ フルオロブロピル、イソプロピル、ブチル、 t ーブチ ル、tーペンチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、 オクチル、2-エチルヘキシル等)、炭素数2~10の 直鎖又は分岐、鎖状又は環状のアルケニル基(例えばビ 10 ニル、1-メチルピニル、シクロヘキセン-1-イル 等)、炭素数2~10のアルキニル基(例えば、エチニ ル、1-プロピニル等)、炭素数6~14のアリール基 (例えば、フェニル、ナフチル等)、炭素数1~10の アシルオキシ基(例えば、アセトキシ、ベンゾイルオキ シ等)、炭素数2~10のアルコキシカルボニルオキシ 基(例えば、メトキシカルボニルオキシ基、2-メトキ シエトキシカルボニルオキシ基等)、炭素数7~14の アリールオキシカルボニルオキシ基(例えばフェノキシ カルボニルオキシ基等) 炭素数1~12のカルバモイル 20 オキシ基(例えば、N、Nージメチルカルバモイルオキ シ等)、炭素数1~12のカルボンアミド基(例えば、 ホルムアミド、N-メチルアセトアミド、アセトアミ ド、N-メチルホルムアミド、ベンツアミド等)、炭素 数1~10のスルホンアミド基(例えば、メタンスルホ ンアミド、ベンゼンスルホンアミド、ロートルエンスル ホンアミド等)、炭素数1~10のカルバモイル基(例 えば、N-メチルカルバモイル、N, N-ジエチルカル バモイル、N-メシルカルバモイル等)、炭素数0~1 0のスルファモイル基(例えば、N-ブチルスルファモ 30 イル、N、N-ジエチルスルファモイル、N-メチルー N- (4-メトキシフェニル) スルファモイル等)、炭 素数1~10のアルコキシ基(例えば、メトキシ、プロ ポキシ、イソプロポキシ、オクチルオキシ、t-オクチ ルオキシ等)、炭素数6~14のアリールオキシ基(例 えば、フェノキシ、4-メトキシフェノキシ、ナフトキ シ等)、炭素数7~14のアリールオキシカルボニル基 (例えば、フェノキシカルボニル、ナフトキシカルボニ ル等)、炭素数2~10のアルコキシカルボニル基(例 えば、メトキシカルボニル、 t ーブトキシカルボニル 等)、炭素数1~12のN-アシルスルファモイル基 (例えば、N-エチルスルファモイル、N-ベンゾイル スルファモイル等)、炭素数1~12のN-スルファモ イルカルバモイル基(例えばN-メタンスルホニルカル バモイル基等)、炭素数1~10のアルキルスルホニル 基(例えば、メタンスルホニル、オクチルスルホニル、 2-メトキシエチルスルホニル等)、炭素数6~14の アリールスルホニル基(例えば、ベンゼンスルホニル、 p-トルエンスルホニル、4-フェニルスルホニルフェ

ニルスルホニル等)、炭素数2~10のアルコキシカル ボニルアミノ基(例えば、エトキシカルボニルアミノ 等)、炭素数7~14のアリールオキシカルボニルアミ ノ基(例えば、フェノキシカルボニルアミノ、ナフトキ シカルボニルアミノ等)、炭素数0~10のアミノ基 (例えばアミノ、メチルアミノ、ジエチルアミノ、ジイ ソプロピルアミノ、アニリノ、モルホリノ等)、炭素数 3~12のアンモニオ基(例えば、トリメチルアンモニ オ基、ジメチルベンジルアンモニオ基等)シアノ基、ニ トロ基、カルボキシル基、ヒドロキシ基、スルホ基、メ ルカプト基、炭素数1~10のアルキルスルフィニル基 (例えば、メタンスルフィニル、オクタンスルフィニル 等)、炭素数6~14のアリールスルフィニル基(例え ば、ベンゼンスルフィニル、4-クロロフェニルスルフ ィニル、p-トルエンスルフィニル等)、炭素数1~1 0のアルキルチオ基(例えば、メチルチオ、オクチルチ オ、シクロヘキシルチオ等)、炭素数6~14のアリー ルチオ基(例えば、フェニルチオ、ナフチルチオ等)、 炭素数1~13のウレイド基(例えば、3-メチルウレ イド、3,3-ジメチルウレイド、1,3-ジフェニル ウレイド等)、炭素数2~15の複素環基(ヘテロ原子 としては例えば、窒素、酸素及びイオウ等を少なくとも 1個以上含み、3~12員環の単環、縮合環で、例え ば、2-フリル、2-ピラニル、2-ピリジル、2-チ エニル、2-イミダゾリル、モルホリノ、2-キノリ ル、2-ベンツイミダゾリル、2-ベンゾチアゾリル、 2-ベンゾオキサゾリル等)、複素環オキシ基(例え ば、ピリジルオキシ、ピラゾリルオキシ等)、複素環チ オ基(例えば、テトラゾリルチオ、1,3,4-チアジ アゾリルチオ、1,3,4-オキサジアゾリルチオ、ベ ンツイミダゾリルチオ等)、炭素数1~12のアシル基 (例えば、アセチル、ベンゾイル、トリフルオロアセチ ル等)、炭素数0~10のスルファモイルアミノ基(例 えば、Nーブチルスルファモイルアミノ、Nーフェニル スルファモイルアミノ等)、炭素数3~12のシリル基 (例えば、トリメチルシリル、ジメチル-t-ブチルシ リル等)、ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩素原 子、臭素原子等)が挙げられる。上記の置換基はさらに 置換基を有していてもよく、その置換基の例としてはこ こで挙げた置換基が挙げられる。R51、R52、R51、R 51及びR56から選択される2以上はそれぞれ互いに連結 して環を形成してもよい。

【0078】以下に、電子供与性化合物である、一般式 (II)、一般式(III)、一般式(IV)、一般式 (V) の化合物の具体例(例示化合物(1)~(3) 2)) を示すが、本発明はこれら具体例にに限定される ものではない。

[0079]

【化19】

40

 $(1) \qquad \qquad \bigvee_{C_5 H_{11}} \bigvee_{C_7 H_{1$

(2)

(3) $c_2H_6 \cdot N \cdot C_2H_5$

 $(4) \\ (n)C_{12}H_{18} \underset{N}{\searrow} C_{12}H_{16}(n) \\ CH_{3}$

(5)

(6)

[0080] [化20] C₆H₁₃(n)

[0081] 【化21]

(8) N CO-N O

(7)

(9)

(10)

(11)

(12) S C₁₂H₂₅(n)

(14)

(22)
$$C_2H_5$$
 $O-C_{12}H_{25}(n)$

[0082] 【化22] 40

(23)

[0083] [化23]

(24)

(25)

(25)

(27) C₆H₁₃(n)

(28) OEt

(29) (29)

(30)

(31)

(32)

【0084】次にホスホリル基を有する化合物について詳細に説明する。本発明に用いられる「ホスホリル基を有する化合物」(以下、ホスホリル化合物と記すことがある)は、ホスホリル基を分子内に1個以上有していればいかなる化合物であってもよい。特に、上記一般式(VI)で表される化合物が好ましい。

【0085】一般式(VI)において、R⁶¹、R⁶²及びR⁶²はそれぞれ独立にアルキル基、アリール基、アラルキル基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アミノ基又はヘテロ環基を表す。これらの基は無置換であっても置換基を有していてもよい。

【0086】アルキル基の例としては、メチル基、エチ ル基、ブチル基、オクチル基、ドデシル基、イソプロピ ル基、tープチル基、tーアミル基、tーオクチル基、 シクロヘキシル基、1-メチルシクロヘキシル基等が挙 げられる。アリール基の例としては、フェニル基、クレ ジル基、キシリル基、ナフチル基、4-t-ブチルフェ ニル基、4-t-オクチルフェニル基、4-アニシジル 基、3,5-ジクロロフェニル基等が挙げられる。アラ ルキル基の例としては、ベンジル基、フェネチル基、2 -フェノキシプロピル基等が挙げられる。アルコキシ基 の例としては、メトキシ基、エトキシ基、ブトキシ基、 オクチルオキシ基、2-エチルヘキシルオキシ基、3, 5. 5-トリメチルヘキシルオキシ基、ドデシルオキシ 基、シクロヘキシルオキシ基、4-メチルシクロヘキシ 40 ルオキシ基、ベンジルオキシ基等が挙げられる。アリー ルオキシ基の例としては、フェノキシ基、クレジルオキ シ基、イソプロピルフェノキシ基、4-t-ブチルフェ ノキシ基、ナフトキシ基、ビフェニルオキシ基等が挙げ られる。アミノ基としてはジメチルアミノ基、ジエチル アミノ基、ジブチルアミノ基、ジオクチルアミノ基、N -メチル-N-ヘキシルアミノ基、ジシクロヘキシルア ミノ基、ジフェニルアミノ基、NーメチルーNーフェニ ルアミノ基等が挙げられる。

【0087】R⁶¹、R⁶²及びR⁶³としては、アルキル

基、アリール基、アルコキシ基、アリールオキシ基が好 ましい。より好ましくは、R''、R''及びR''のうち少 なくとも一つ以上がアルキル基又はアリール基であり、 さらに好ましくは、二つ以上がアルキル基又はアリール 基である。安価に入手する事ができるという点では 20 R''、R''及びR''が同一の基であることが好ましい。 R"、R"'及びR''が置換基を有する場合、置換基とし てはハロゲン原子、アルキル基、アリール基、アルコキ シ基、アミノ基、アシル基、アシルアミノ基、アルキル チオ基、アリールチオ基、スルホンアミド基、アシルオ キシ基、オキシカルボニル基、カルバモイル基、スルフ ァモイル基、スルホニル基、ホスホリル基等が挙げられ る。置換基として好ましくは置換又は無置換のアルキル 基、アリール基、アルコキシ基又はアリールオキシ基で あり、例えばメチル基、エチル基、イソプロピル基、t ーブチル基、 t −オクチル基、フェニル基、4 −アルコ キシフェニル基、4-アシルオキシフェニル基、メトキ シ基、フェノキシ基等が挙げられる。

【0088】Rいとしては、フェニル基が好ましく、少 なくともオルト位の一つが置換されたフェニル基が更に 好ましい。オルト位の置換基について更に詳しく説明す ると、直鎖又は分岐、鎖状又は環状のアルキル基、直鎖 又は分岐、鎖状又は環状のアルケニル基、アルキニル 基、アリール基、アシルオキシ基、アルコキシカルボニ ルオキシ基、アリールオキシカルボニルオキシ基、カル バモイルオキシ基、カルボンアミド基、スルホンアミド 基、カルバモイル基、スルファモイル基、アルコキシ 基、アリールオキシ基、アリールオキシカルボニル基、 アルコキシカルボニル基、N-アシルスルファモイル 基、N-スルファモイルカルバモイル基、アルキルスル ホニル基、アリールスルホニル基、アルコキシカルボニ ルアミノ基、アリールオキシカルボニルアミノ基、アミ ノ基、アンモニオ基、シアノ基、ニトロ基、カルボキシ ル基、ヒドロキシ基、スルホ基、メルカプト基、アルキ 50 ルスルフィニル基、アリールスルフィニル基、アルキル チオ基、アリールチオ基、ウレイド基、複素環基(例えば、窒素、酸素及びイオウ等を少なくとも1個以上含み、3~12員環の単環、縮合環)、複素環オキシ基、複素環チオ基、アシル基、スルファモイルアミノ基、シリル基、ハロゲン原子が挙げられる。

【0089】具体的には、水素原子、炭素数1~10の 直鎖又は分岐、鎖状又は環状のアルキル基(例えば、ト リフルオロメチル、メチル、エチル、プロピル、ヘプタ フルオロプロピル、イソプロピル、ブチル、 t ーブチ ル、t-ペンチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、 オクチル、2-エチルヘキシル等)、炭素数2~10の 直鎖又は分岐、鎖状又は環状のアルケニル基(例えばビ ニル、1-メチルピニル、シクロヘキセン-1-イル 等)、炭素数2~10のアルキニル基(例えば、エチニ ル、1-プロピニル等)、炭素数6~14のアリール基 (例えば、フェニル、ナフチル等)、炭素数1~10の アシルオキシ基(例えば、アセトキシ、ベンゾイルオキ シ等)、炭素数2~10のアルコキシカルボニルオキシ 基(例えば、メトキシカルボニルオキシ基、2-メトキ シエトキシカルボニルオキシ基等)、炭素数7~14の 20 アリールオキシカルボニルオキシ基(例えばフェノキシ カルボニルオキシ基等)、炭素数1~12のカルバモイ ルオキシ基(例えば、N, N-ジメチルカルバモイルオ キシ等)、炭素数1~12のカルボンアミド基(例え ば、ホルムアミド、N-メチルアセトアミド、アセトア ミド、N-メチルホルムアミド、ベンツアミド等)、炭 素数1~10のスルホンアミド基(例えば、メタンスル ホンアミド、ベンゼンスルホンアミド、p-トルエンス ルホンアミド等)、炭素数1~10のカルバモイル基 (例えば、N-メチルカルバモイル、N, N-ジエチル 30 カルバモイル、N-メシルカルバモイル等)、炭素数 0 ~10のスルファモイル基(例えば、N-ブチルスルフ ァモイル、N, N-ジエチルスルファモイル、N-メチ ルーN- (4-メトキシフェニル) スルファモイル 等)、炭素数1~10のアルコキシ基(例えば、メトキ シ、プロポキシ、イソプロポキシ、オクチルオキシ、t -オクチルオキシ等)、炭素数6~14のアリールオキ シ基(例えば、フェノキシ、4-メトキシフェノキシ、 ナフトキシ等)、炭素数7~14のアリールオキシカル ボニル基 (例えば、フェノキシカルボニル、ナフトキシ 40 カルボニル等)、炭素数2~10のアルコキシカルボニ ル基(例えば、メトキシカルボニル、tーブトキシカル ボニル等)、炭素数1~12のN-アシルスルファモイ ル基(例えば、N-エチルスルファモイル、N-ベンゾ イルスルファモイル等)、炭素数1~12のN-スルフ ァモイルカルバモイル基(例えば、N-メタンスルホニ ルカルパモイル基等)、炭素数1~10のアルキルスル ホニル基(例えば、メタンスルホニル、オクチルスルホ ニル、2-メトキシエチルスルホニル等)、炭素数6~

14のアリールスルホニル基(例えば、ベンゼンスルホ ニル、p-トルエンスルホニル、4-フェニルスルホニ ルフェニルスルホニル等)、炭素数2~10のアルコキ シカルボニルアミノ基(例えば、エトキシカルボニルア ミノ等)、炭素数7~14のアリールオキシカルボニル アミノ基(例えば、フェノキシカルボニルアミノ、ナフ トキシカルボニルアミノ等)、炭素数0~10のアミノ 基(例えば、アミノ、メチルアミノ、ジエチルアミノ、 ジイソプロピルアミノ、アニリノ、モルホリノ等)、炭 10 素数3~12のアンモニオ基(例えば、トリメチルアン モニオ基、ジメチルベンジルアンモニオ基等)シアノ 基、ニトロ基、カルボキシル基、ヒドロキシ基、スルホ 基、メルカプト基、炭素数1~10のアルキルスルフィ ニル基(例えば、メタンスルフィニル、オクタンスルフ ィニル等)、炭素数6~14のアリールスルフィニル基 (例えば、ベンゼンスルフィニル、4-クロロフェニル スルフィニル、ロートルエンスルフィニル等)、炭素数 1~10のアルキルチオ基(例えば、メチルチオ、オク チルチオ、シクロヘキシルチオ等)、炭素数6~14の アリールチオ基(例えば、フェニルチオ、ナフチルチオ 等)、炭素数1~13のウレイド基(例えば、3-メチ ルウレイド、3,3-ジメチルウレイド、1,3-ジフ ェニルウレイド等)、炭素数2~15の複素環基(ヘテ 口原子としては例えば、窒素、酸素及びイオウ等を少な くとも1個以上含み、3~12員環の単環、縮合環で、 例えば、2-フリル、2-ピラニル、2-ピリジル、2 ーチエニル、2ーイミダゾリル、モルホリノ、2ーキノ リル、2-ベンツイミダゾリル、2-ベンゾチアゾリ ル、2-ベンゾオキサゾリル等)、複素環オキシ基(例 えば、ピリジルオキシ、ピラゾリルオキシ等)、複素環 チオ基(例えば、テトラゾリルチオ、1,3,4-チア ジアゾリルチオ、1、3、4-オキサジアゾリルチオ、 ベンツイミダゾリルチオ等)、炭素数1~12のアシル 基(例えば、アセチル、ベンゾイル、トリフルオロアセ チル等)、炭素数0~10のスルファモイルアミノ基 (例えば、N-ブチルスルファモイルアミノ、N-フェ ニルスルファモイルアミノ等)、炭素数3~12のシリ ル基 (例えば、トリメチルシリル、ジメチルー t ーブチ ルシリル等)、ハロゲン原子(例えば、フッ素原子、塩 素原子、臭素原子等)が挙げられる。これらの置換基は Rいのフェニル基のオルト位以外にも存在していてもよ い。R"がオルト位に置換基を有するフェニル基の場 合、R¹¹、R¹¹はアルキル基、アリール基が好ましい。 【0090】以下に、ホスホリル基を有する化合物の具 体例(例示化合物(II-1)~(II-90))を示 すが、本発明はこれら具体例にに限定されるものではな

[0091]

[化24]

(11-1)

(11-2)

(II-3)

(II-5)

(II-7)

(II-9)

(01-11)

[0092]

【化25】

(II-11)

(II-12)

(II-13)

(II-14)

(11-15)

(II-17)

(II-18)

(II-19)

(II-20)

[0093]

40 【化26】

[0094]

40 【化27】

(11-29) C_8H_{17} (11-30)

(II-31)
$$\bigcirc \qquad \bigcirc \qquad P \leftarrow \left(NH \leftarrow \bigcirc \right) - C_8H_{17} \right)$$

$$(II-36) \qquad \left(\bigcirc \bigcirc \bigcirc \bigcirc \bigcirc \bigcirc \right)_3 P=0$$

[0095]

【化28】

$$(II-37) \qquad \left(-\left|-\left|-\right|\right| + O\right)_{3} P = O$$

(II-40)
$$P - (\infty_8 H_{17})_2$$

[0096] [化29]

65 (11**–47)**

(11-48)

(11-49)

(11-50)

(11-51)

(11-52)

(11-53)

(II-54)

(II-55)

[0097]

【化30】 40

[0099] 40 [化32].

[0100] [化33] 40

[0101] [化34]

$$C_8H_{17}$$
 C_8H_{17}
 C_8H_{17}
 C_8H_{17}
 C_{13}

$$(C_2H_5)_2N-P=0$$

(II - 75)

[0102]

(II - 82)

(II-83)

(II -84) H₃C CH₃

(II-85)

H₃CO OCH₃

H₃CO

[0103] 40 [化36]

$$(II-86) \qquad C_4H_9(t) \longrightarrow P=0$$

$$(t)C_4H_9$$

【0104】A及びBの少なくとも一方の条件を満たす 40 の化合物)及びA及びBの少なくとも一方の条件を満た 化合物の添加量は、それぞれ0.01~4.0g/m² であることが好ましく、 $0.1 \sim 2.0 \text{ g/m}$ である ことがより好ましく、画像形成層を有する面の銀1モル に対しては2~40%モル含まれることが好ましく、5 ~30モル%で含まれることがさらに好ましい。フェノ ール化合物(一般式(I)の化合物)と前記A及びBの 少なくとも一方の条件を満たす化合物との添加量比(モ ル比) は0.1~10の範囲が好ましく、0.1~2. 0の範囲がより好ましい。さらに好ましくは0.5~

す化合物は、有機銀塩を含有する画像形成層に含有させ ることが好ましいが、一方を画像形成層に他方をその隣 接する非画像形成層に含有させてもよく、両者を非画像 形成層に含有させることを可能である。また、画像形成 層が複数層で構成されている場合にそれぞれを別層に含 有させることもできる。

【0105】フェノール化合物(一般式(I)の化合 物)及びA及びBの少なくとも一方の条件を満たす化合 物は溶液形態、乳化分散形態、固体微粒子分散物形態

1.5の範囲である。フェノール化合物(一般式(I) 50 等、いかなる方法で塗布液に含有せしめ、画像記録材料

に含有させてもよい。よく知られている乳化分散法とし ては、ジブチルフタレート、トリクレジルフォスフェー ト、グリセリルトリアセテートあるいはジエチルフタレ ート等のオイル、酢酸エチルやシクロヘキサノン等の補 助溶媒を用いて溶解し、機械的に乳化分散物を作製する 方法が挙げられる。また、固体微粒子分散法としては、 フェノール化合物(一般式(I)の化合物)及びA及び Bの少なくとも一方の条件を満足する化合物の粉末を水 等の適当な溶媒中にボールミル、コロイドミル、振動ボ ールミル、サンドミル、ジェットミル、ローラーミルあ 10 るいは超音波によって分散し、固体分散物を作製する方 法が挙げられる。尚、その際に保護コロイド(例えば、 ポリビニルアルコール)、界面活性剤(例えばトリイソ プロピルナフタレンスルホン酸ナトリウム (3つのイソ プロピル基の置換位置が異なるものの混合物)等のアニ オン性界面活性剤)を用いてもよい。水分散物には防腐 剤(例えばベンゾイソチアゾリノンナトリウム塩)を含 有させることができる。

【0106】<非感光性有機銀塩>ここでは、非感光性 有機銀塩について詳細に説明する。本発明に用いられる 有機銀塩は、光に対して比較的安定であるが、露光され た光触媒(感光性ハロゲン化銀の潜像等)及び熱現像剤 の存在下で、80℃或いはそれ以上に加熱された場合に 銀画像を形成する銀塩であることが好ましい。有機銀塩 は銀イオンを還元できる源を含む任意の有機物質であっ てよい。このような非感光性有機銀塩については、特開 平10-62899号公報の段落番号0048~004 9、欧州特許公開EP0803763A1号公報の第1 8ページ第24行~第19ページ第37行、欧州特許公 開EP0962812A1号公報に記載されている。そ 30 の中でも、有機酸銀塩、特に(炭素数が10~30、好 ましくは15~28の)長鎖脂肪族カルボン酸の銀塩が 好ましい。有機酸銀塩の好ましい例としては、ベヘン酸 銀、アラキジン酸銀、ステアリン酸銀、オレイン酸銀、 ラウリン酸銀、カプロン酸銀、ミリスチン酸銀、パルミ チン酸銀、これらの混合物等が挙げられる。

【0107】本発明に用いられる有機銀塩の形状としては特に制限はないが、りん片状の有機銀塩が好ましい。なお、りん片状の有機銀塩とは、次のようにして定義する。有機銀塩粒子を電子顕微鏡で観察し、有機銀塩粒子 40の形状を直方体と近似し、この直方体の辺を一番短かい方からa、b、cとした(cはbと同じであってもよい。)とき、短い方の数値a、bで計算し、次のようにしてxを求める。

x = b / a

このようにして 200 個程度の粒子について x を求め、 成がステップ状に変化したものでもよく、或いは連続的 その平均値 x (平均) としたとき、x (平均) ≥ 1.5 に変化したものでもよい。また、コア/シェル構造を有 の関係を満たすものをりん片状とする。好ましくは 30 するハロゲン化銀粒子を好ましく用いることができる。 $\ge x$ (平均) ≥ 1.5 、より好ましくは $20\ge x$ (平 構造として好ましくいものは $2\sim 5$ 重構造であり、より ≥ 2.0 である。因みに針状とは $1\le x$ (平均) < 50 好ましくは $2\sim 4$ 重構造のコア/シェル粒子を用いるこ

1. 5である。また、aはbとcを辺とする面を主平面とした平板状粒子(有機銀塩粒子)の厚さとみることができる。aの平均は0. $01\mu m\sim 0$. $23\mu m$ が好ましく0. $1\mu m\sim 0$. $20\mu m$ がより好ましい。c/bの平均は好ましくは $1\sim 6$ 、より好ましくは1. $05\sim 4$ 、さらに好ましくは1. $1\sim 2$ である。

【0108】本発明に用られる有機銀塩の粒子サイズ分 布は単分散であることが好ましい。単分散とは短軸、長 軸それぞれの長さの標準偏差を短軸、長軸それぞれで割 った値の100分率が好ましくは100%以下、より好 ましくは80%以下、更に好ましくは50%以下であ る。有機銀塩の形状の測定方法としては有機銀塩分散物 の透過型電子顕微鏡像より求めることができる。単分散 性を測定する別の方法として、有機銀塩の体積加重平均 直径の標準偏差を求める方法があり、体積加重平均直径 で割った値の百分率(変動係数)が好ましくは100% 以下、より好ましくは80%以下、更に好ましくは50 %以下である。測定方法としては例えば液中に分散した 有機銀塩にレーザー光を照射し、その散乱光のゆらぎの 時間変化に対する自己相関関数を求めることにより得ら れた粒子サイズ(体積加重平均直径)から求めることが できる。

【0109】本発明に用いられる有機酸銀の製造及びそ の分散法は、公知の方法を適用することができる。例え ば上記の特開平10-62899号公報、欧州特許公開 EP0803763A1号公報、欧州特許公開EP09 62812A1公報を参考にすることができる。本発明 においては、有機銀塩水分散液と感光性銀塩水分散液を 混合して画像記録材料を製造することが可能であるが、 有機銀塩と感光性銀塩の混合比率は目的に応じて選べる が、有機銀塩に対する感光性銀塩の割合は1~30モル %の範囲が好ましく、更に3~20モル%、特に5~1 5モル%の範囲が好ましい。混合する際に2種以上の有 機銀塩水分散液と2種以上の感光性銀塩水分散液を混合 することは、写真特性の調節のために好ましく用いられ る方法である。有機銀塩は所望の量で使用できるが、銀 量として $0.1\sim5$ g/ m^i が好ましく、さらに好まし くは $1 \sim 3 \text{ g/m}^{2}$ である。

【0110】 <感光性ハロゲン化銀>ここでは感光性ハロゲン化銀について詳細に説明する。本発明に用いられる感光性ハロゲン化銀としては、ハロゲン組成として特に制限はなく、塩化銀、塩臭化銀、臭化銀、ヨウ臭化銀、ヨウ塩臭化銀等があげ挙げられる。粒子内におけるハロゲン組成の分布は均一であってもよく、バロゲン組成がステップ状に変化したものでもよく、或いは連続的に変化したものでもよい。また、コア/シェル構造を有するハロゲン化銀粒子を好ましく用いることができる。構造として好ましくいものは2~5重構造であり、より好ましくは2~4重構造のコア/シェル粒子を用いるこ

40

とができる。また塩化銀又は塩臭化銀粒子の表面に臭化 銀を局在させる技術も好ましく用いることができる。

【0111】本発明に用いられる感光性ハロゲン化銀の製造方法は当業界ではよく知られており例えば、リサーチディスクロージャー1978年6月の第17029号、及び米国特許第3700458号明細書に記載されている方法を用いることができるが、具体的にはゼラチンあるいは他のポリマー溶液中に銀供給化合物及びハロゲン供給化合物を添加することにより感光性ハロゲン化銀を調製し、その後で有機銀塩と混合する方法を用いる。

【0112】本発明に用いられる感光性ハロゲン化銀の粒子サイズは、画像形成後の白濁を低く抑える目的のために小さいことが好ましく具体的には 0.20μ m以下、より好ましくは $0.02\sim0.12\mu$ mがよい。ここでいう粒子サイズとは、ハロゲン化銀粒子が立方体あるいは八面体のいわゆる正常晶である場合、その他正常晶でない場合、例えば球状粒子、棒状粒子等の場合には、ハロゲン化銀粒子の体積と同等な球を考えたときの直径をいい、ハロゲン化銀粒子が平板状粒子である場合には主表面の投影面積と同面積の円像に換算したときの直径をいう。

【0113】本発明に用いられるハロゲン化銀の粒子形状としては立方体、八面体、平板状粒子、球状粒子、棒状粒子、ジャガイモ状粒子等を挙げることができるが、本発明においては特に立方体状粒子が好ましい。ハロゲン化銀粒子のコーナーが丸まった粒子も好ましく用いることができる。感光性ハロゲン化銀粒子の外表面の面指数(ミラー指数)については特に制限はないが、分光増感色素が吸着した場合の分光増感効率が高い{100}面の占める割合が高いことが好ましい。その割合としては50%以上が好ましく、65%以上がより好ましく、80%以上が好ましく、65%以上がより好ましく、80%以上が更に好ましい。ミラー指数{100}面と収上が更に好ましい。ミラー指数{100}面との吸着における{111}面と{100}面との吸着依存性を利用したT. Tani;J. Imaging Sci., 29、165(1985年)に記載の方法により求めることができる。

【0114】本発明に用いられる感光性ハロゲン化銀は、周期律表(第1~18族までを示す)の第8族~第10族の金属又は金属錯体を含有することが好ましい。周期律表の第8族~第10族の金属又は金属錯体の中心金属として好ましくは、ロジウム、レニウム、ルテニウム、オスミウム、イリジウムである。これら金属錯体は1種類でもよいし、同種金属及び異種金属の錯体を2種以上併用してもよい。好ましい含有率は銀1モルに対し 1×10^{-9} モルから 1×10^{-3} モルの範囲が好ましい。これらの金属錯体については特開平11-65021号公報段落番号 $0018\sim0024$ に記載されている。

【0115】本発明に用いられるハロゲン化銀としては、イリジウム化合物を含有させてなるものが好まし

い。イリジウム化合物としては、例えば、ヘキサクロロ イリジウム、ヘキサアンミンイリジウム、トリオキザラ トイリジウム、ヘキサシアノイリジウム、ペンタクロロ ニトロシルイリジウム等が挙げられる。これらのイリジ ウム化合物は、水あるいは適当な溶媒に溶解して用いら れるが、イリジウム化合物の溶液を安定化させるために 一般によく行われる方法、すなわち、ハロゲン化水素水 溶液(例えば塩酸、臭酸、フッ酸等)、あるいはハロゲ ン化アルカリ (例えばKC1、NaC1、KBr、Na 10 B r 等)を添加する方法を用いることができる。水溶性 イリジウムを用いる代わりにハロゲン化銀調製時に、あ らかじめイリジウムをドープしてある別のハロゲン化銀 粒子を添加して溶解させることも可能である。これらイ リジウム化合物の添加量はハロゲン化銀1モル当たり1 ×10⁻⁸ モル~1×10⁻⁸ モルの範囲が好ましく、1× 10^{-1} モル~ 5×10^{-1} モルの範囲がより好ましい。 【0116】本発明に用いられるハロゲン化銀に含有す

ることのできる金属原子(例えば [Fe (C N),] 4)、ハロゲン化銀乳化剤の脱塩法、化学増感法については特開平 11-84574 号公報段落番号 $046\sim0050$ 、特開平 11-65021 号公報段落番号 $0025\sim0031$ に記載されている。本発明の熱現像画像記録材料では、現像促進剤として特願平 11-6502

73951号明細書に記載の式(A)で表されるフェノール誘導体が好ましく用いられる。

【0117】本発明に用いられるハロゲン化銀に適用で きる増感色素としては、ハロゲン化銀粒子に吸着した 際、所望の波長領域でハロゲン化銀粒子を分光増感でき るもので、露光光源の分光特性に適した分光感度を有す る増感色素を有利に選択することができる。増感色素及 び添加法については、特開平11-65021号公報の 段落番号0103~0109、特開平10-18657 2号公報一般式(II)で表される化合物、欧州特許公 開EP0803764A1号公報の第19ページ第38 行~第20ページ第35行に記載されている。 増感色素 をハロゲン化銀乳剤中に添加する時期は、脱塩工程後、 塗布までの時期が好ましく、より好ましくは脱塩後から 化学熟成の開始前までの時期である。増感色素の添加量 は、感度やカブリの性能に合わせて所望の量にすること ができるが、感光性層のハロゲン化銀1モル当たり10 - "~1モルが好ましく、さらに好ましくは10- ~10 ⁻ 'モルである。また、強色増感剤を用いることもでき る。強色増感剤としては、欧州特許公開第587,33 8号公報、米国特許第3,877,943号明細書、同 第4,873,184号明細書、特開平5-34143 2号公報、特開平11-109547号公報、特開平1 0-111543号公報等に記載の化合物が挙げられ る。

【0118】本発明における感光性ハロゲン化銀は、硫 50 黄増感法、セレン増感法もしくはテルル増感法にて化学 増感されていることが好ましい。硫黄増感法、セレン増 感法、テルル増感法に好ましく用いられる化合物として は公知の化合物、例えば、特開平7-128768号公 報等に記載の化合物等を使用することができる。特に本 発明においてはテルル増感が好ましく、テルル増感剤と しては例えばジアシルテルリド類、ビス(オキシカルボ ニル)テルリド類、ビス(カルバモイル)テルリド類、 ジアシルテルリド類、ビス(オキシカルボニル)ジテル リド類、ビス (カルバモイル) ジテルリド類、P=Te 結合を有する化合物、テルロカルボン酸塩類、テルロス 10 ルホナート類、P-Te結合を有する化合物、テルロカ ルボニル化合物等を用いることができる。具体的には、 特開平11-65021号公報段落番号0030に記載 の文献に記載の化合物を挙げることができる。特に特開 平5-313284号公報中の一般式(II)、(II I)、(IV)で示される化合物が好ましい。

【0119】本発明における感光性ハロゲン化銀の化学 増感は、粒子形成後で塗布前であればいかなる時期でも 可能であり、脱塩後、(1)分光増感前、(2)分光増 感と同時、(3)分光増感後、(4)塗布直前等があり 20 得る。特に分光増感後に行われることが好ましい。硫 黄、セレン及びテルル増感剤の使用量は、使用するハロ ゲン化銀粒子、化学熟成条件等によって変わるが、ハロ ゲン化銀1モル当たり10-3~10-7モル、好ましくは 10-1~10-3モル程度を用いる。化学増感の条件とし ては特に制限はないが、pHとしては5~8、pAgと しては6~11、好ましくは7~10であり、温度とし ては40~95℃、好ましくは44~70℃である。

【0120】本発明に用いられる感光性ハロゲン化銀 (その乳剤) は、一種だけでもよいし、二種以上(例え 30 ば、平均粒子サイズの異なるもの、ハロゲン組成の異な るもの、晶癖の異なるもの、化学増感の条件の異なるも の)併用してもよい。感度の異なる感光性ハロゲン化銀 を複数種用いることで階調を調節することができる。こ れらに関する技術としては特開昭57-119341号 公報、同53-106125号公報、同47-3929 号公報、同48-55730号公報、同46-5187 号公報、同50-73627号公報、同57-1508 41号公報等が挙げられる。感度差としてはそれぞれの 乳剤で0.210gE以上の差を持たせることが好まし 40 号0078~0084に記載の技術を適用することがで

【0121】本発明に用いられる感光性ハロゲン化銀の 添加量は、画像記録材料1 m' 当たりの塗布銀量で示し T、0. $03\sim0$. $6g/m^2$ であることが好ましく、 0.05~0.4g/m²であることがさらに好まし く、0.1~0.4g/m²であることが最も好まし く、有機銀塩1モルに対しては、感光性ハロゲン化銀 0.01モル~0.5モルが好ましく、0.02モル~ 0. 3モルがより好ましく、0. 03モル~0. 25モ ルが特に好ましい。別々に調製した感光性ハロゲン化銀 50

と有機銀塩の混合方法及び混合条件については、それぞ れ調製終了したハロゲン化銀粒子と有機銀塩を高速撹拌 機やボールミル、サンドミル、コロイドミル、振動ミ ル、ホモジナイザー等で混合する方法や、あるいは有機 銀塩の調製中のいずれかのタイミングで調製終了した感 光性ハロゲン化銀を混合して有機銀塩を調製する方法等 があるが、本発明の効果が十分に現れる限りにおいては 特に制限はない。

【0122】本発明に用いられる感光性ハロゲン化銀の 画像形成層塗布液中への好ましい添加時期は、塗布する 180分前から直前、好ましくは60分前から10秒前 にであるが、混合方法及び混合条件については本発明の 効果が十分に現れる限りにおいては特に制限はない。具 体的な混合方法としては添加流量とコーターへの送液量 から計算した平均滞留時間を所望の時間となるようにし たタンクでの混合する方法やN. Harnby、M. F. Edwards、A. W. Nienow著、髙橋幸 司訳"液体混合技術"(日刊工業新聞社刊、1989 年)の第8章等に記載されているスタチックミキサー等 を使用する方法がある。

【0123】 〈支持体〉本発明に用いられる支持体は二 軸延伸時にフィルム中に残存する内部歪みを緩和させ、 熱現像処理中に発生する熱収縮歪みをなくすために、1 30~185℃の温度範囲で熱処理を施したポリエステ ル、特にポリエチレンテレフタレートが好ましく用いら れる。医療用の熱現像画像記録材料の場合、透明支持体 は青色染料(例えば、特開平8-240877号公報実 施例記載の染料-1)で着色されていてもよいし、無着 色でもよい。支持体には、特開平11-84574号公 報の水溶性ポリエステル、同10-186565号公報 のスチレンブタジエン共重合体、特願平11-1068 81号明細書の段落番号0063~0080に記載され る塩化ビニリデン共重合体等の下塗り技術を適用するこ とが好ましい。また、帯電防止層若しくは下塗りについ て特開昭56-143430号公報、同56-1434 31号公報、同58-62646号公報、同56-12 0519号公報、特開平11-84573号公報の段落 番号0040~0051、米国特許第5,575,95 7号明細書、特開平11-223898号公報の段落番 きる。

【0124】本発明の熱現像画像記録材料は、モノシー ト型(受像材料のような他のシートを使用せずに、熱現 像画像記録材料上に画像を形成できる型)であることが 好ましい。

【0125】 <その他>本発明の熱現像画像記録材料の 有機銀塩含有層には、必要に応じてゼラチン、ポリビニ ルアルコール、メチルセルロース、ヒドロキシブロピル セルロース等の親水性ポリマーを添加してもよい。これ らの親水性ボリマーの添加量は有機銀塩含有層の全バイ

ンダーの30質量%以下、より好ましくは20質量%以 下が好ましい。

【0126】本発明の熱現像画像記録材料において、有 機銀塩含有層塗布液の溶媒(ここでは簡単のため、溶媒 と分散媒をあわせて溶媒と表す)は、水を30質量%以 上含む水系溶媒である。水以外の成分としてはメチルア ルコール、エチルアルコール、イソプロピルアルコー ル、メチルセロソルブ、エチルセロソルブ、ジメチルホ ルムアミド、酢酸エチル等任意の水混和性有機溶媒を用 いてよい。塗布液の溶媒の水含有率は50質量%以上、 より好ましくは70質量%以上が好ましい。好ましい溶 媒組成の例を挙げると、水の他、水/メチルアルコール =90/10、水/メチルアルコール=70/30、水 /メチルアルコール/ジメチルホルムアミド=80/1 5/5、水/メチルアルコール/エチルセロソルブ=8 5/10/5、水/メチルアルコール/イソプロピルア ルコール=85/10/5等がある(数値は質量%)。 【0127】本発明の熱現像画像記録材料には、カブリ 防止剤、安定剤及び安定剤前駆体を含有させることがで きる。カブリ防止剤、安定剤及び安定剤前駆体として は、特開平10-62899号公報の段落番号007 0、欧州特許公開EP0803764A1号公報の第2 0ページ第57行~第21ページ第7行に記載の特許の ものが挙げられる。カブリ防止剤としては有機ハロゲン 化物が好適に用いることができ、これらについては、特 開平11-65021号公報の段落番号0111~01 12に記載の特許に開示されているものが挙げられる。 特に特開平10-339934号公報の一般式(II) で表される有機ポリハロゲン化合物(具体的にはトリブ ロモメチルナフチルスルホン、トリプロモメチルフェニ 30 ルスルホン、トリプロモメチル(4-(2,4,6-ト

【0128】カブリ防止剤を画像記録材料に含有せしめ る方法としては、前記熱現像剤の含有方法に記載の方法 が挙げられ、有機ポリハロゲン化合物についても固体微 粒子分散物で添加することが好ましい。その他のカブリ 防止剤としては、特開平11-65021号公報段落番 号0113の水銀(II)塩、同号公報段落番号011 4の安息香酸類、特願平11-87297号明細書の式 40 (2) で表されるサリチル酸誘導体、特願平11-23 995号明細書の式(S)で表されるホルマリンスカベ ンジャー化合物が挙げられる。

リメチルフェニルスルホニル)フェニル)スルホン等)

が好ましい。

【0129】本発明における熱現像画像記録材料には、 カブリ防止を目的としてアゾリウム塩を含有させること ができる。アゾリウム塩としては、特開昭59-193 447号公報記載の一般式(XI)で表される化合物、 特公昭55-12581号公報記載の化合物、特開昭6 0-153039号公報記載の一般式(II)で表され る化合物が挙げられる。アソリウム塩は画像記録材料の 50 び潤滑剤については特開平11-65021号公報段落

いかなる部位に添加してもよいが、添加層としては感光 性層を有する面の層に添加することが好ましく、有機銀 塩含有層に添加することがさらに好ましい。アゾリウム 塩の添加時期としては塗布液調製のいかなる工程で行っ ても良く、有機銀塩含有層に添加する場合は有機銀塩調 製時から塗布液調製時のいかなる工程でもよいが有機銀 塩調製後から塗布直前が好ましい。アゾリウム塩の添加 法としては粉末、溶液、微粒子分散物等いかなる方法で 行ってもよい。また、増感色素、熱現像剤、色調剤等他 10 の添加物と混合した溶液として添加してもよい。アゾリ ウム塩の添加量としてはいかなる量でもよいが、銀1モ ル当たり 1×10^{-6} モル ~ 2 モルが好ましく、 1×10^{-6} - 3 モル~ 0. 5 モルがさらに好ましい。

【0130】本発明における熱現像画像記録材料には、 現像を抑制あるいは促進させ現像を制御するため、分光 増感効率を向上させるため、現像前後の保存性を向上さ せるため等にメルカプト化合物、ジスルフィド化合物、 チオン化合物を含有させることができる。これらメルカ プト化合物、ジスルフィド化合物、チオン化合物として は、特開平10-62899号公報の段落番号0067 20 ~0069、特開平10-186572号公報の一般式 (I) で表される化合物及びその具体例として段落番号 0033~0052、欧州特許公開EP0803764 A1号公報の第20ページ第36~56行に記載のもの が挙げられる。中でもメルカプト置換複素芳香族化合物 が好ましい。

【0131】本発明における熱現像画像記録材料には、 色調剤を含有させることが好ましい。色調剤について は、特開平10-62899号公報の段落番号0054 ~0055、欧州特許公開EP第0803764A1号 公報の第21ページ第23~48行に記載されており、 特に、フタラジノン、フタラジノン誘導体もしくは金属 塩、又は4-(1-ナフチル)フタラジノン、6-クロ ロフタラジノン、5,7-ジメトキシフタラジノン及び 2, 3-ジヒドロ-1, 4-フタラジンジオン等の誘導 体:フタラジノンとフタル酸誘導体(例えば、フタル 酸、4-メチルフタル酸、4-二トロフタル酸及びテト ラクロロ無水フタル酸等) との組合せ; フタラジン類 (フタラジン、フタラジン誘導体もしくは金属塩、又は 4-(1-ナフチル)フタラジン、6-イソプロピルフ タラジン、6-t-ブチルフラタジン、6-クロロフタ ラジン、5, 7-ジメトキシフタラジン及び2, 3-ジ ヒドロフタラジン等の誘導体); フタラジン類とフタル 酸誘導体 (例えば、フタル酸、4-メチルフタル酸、4 -ニトロフタル酸及びテトラクロロ無水フタル酸等)と の組合せが好ましく、特にフタラジン類とフタル酸誘導 体の組合せが好ましい。

【0132】本発明における熱現像画像記録材料には、 可塑剤及び潤滑剤を含有させることができる。可塑剤及 番号0117に記載されているものが好適に用いることができる。

【0133】本発明における熱現像画像記録材料には、超硬調画像形成のために超硬調化剤を含有させることができる。超硬調化剤としては、特開平11-65021号公報段落番号0118、特願平11-91652号公報記載の一般式(III)~(V)の化合物(具体的化合物:化21~化24)に記載されているものを用いることができる。また。米国特許第5,545,515号

明細書に記載のアクリロニトリル類、具体的には
$$CN-1\sim CN-13$$
等を用いることもできる。特に、超硬調化剤としては、下記の一般式(VII)、($VIII$)及び(IX)でそれぞれ表される、置換アルケン誘導体、置換イソオキサゾール誘導体、及びアセタール化合物からなる群より選ばれることが好ましい。

[0134] [化37]

20

【0135】以下に一般式(VII)で表される化合物について詳しく説明する。一般式(VII)において、R''、R''及びR''は、それぞれ独立に水素原子又は置換基を表す。R''、R''及びR''が置換基を表す時、置換基の例としては、例えばハロゲン原子(フッ素原子、塩素原子、臭素原子、又はヨウ素原子)、アルキル基

(シクロアルキル基、活性メチン基等を含む)、アラル キル基、アルケニル基、アルキニル基、アリール基、ヘ テロ環基 (N-置換の含窒素へテロ環基を含む)、4級 化された窒素原子を含むヘテロ環基(例えばピリジニオ 基)、アシル基、アルコキシカルボニル基、アリールオ キシカルボニル基、カルバモイル基、カルボキシル基又 はその塩、イミノ基、N原子で置換したイミノ基、チオ カルボニル基、スルホニルカルバモイル基、アシルカル バモイル基、スルファモイルカルバモイル基、カルバゾ 30 イル基、オキサリル基、オキサモイル基、シアノ基、チ オカルバモイル基、ヒドロキシル基又はその塩、アルコ キシル基 (エチレンオキシ基もしくはプロピレンオキシ 基単位を繰り返し含む基を含む)、アリールオキシ基、 ヘテロ環オキシ基、アシルオキシ基、(アルコキシ又は アリールオキシ)カルボニルオキシ基、カルバモイルオ キシ基、スルホニルオキシ基、アミノ基、(アルキル、 アリール、又はヘテロ環) アミノ基、アシルアミノ基、 スルホンアミド基、ウレイド基、チオウレイド基、イミ ド基、 (アルコキシ又はアリールオキシ) カルボニルア 40 ミノ基、スルファモイルアミノ基、セミカルバジド基、 チオセミカルバジド基、ヒドラジノ基、4級のアンモニ オ基、オキサモイルアミノ基、(アルキル又はアリー ル) スルホニルウレイド基、アシルウレイド基、アシル スルファモイルアミノ基、ニトロ基、メルカプト基、

(アルキル、アリール、又はヘテロ環) チオ基、アシルチオ基、(アルキル又はアリール) スルホニル基、(アルキル又はアリール) スルフィニル基、スルホ基又はその塩、スルファモイル基、アシルスルファモイル基、スルホニルスルファモイル基又はその塩、ホスホリル基、

リン酸アミド又はリン酸エステル構造を含む基、シリル 基、スタニル基等が挙げられる。これらの置換基は、こ れら置換基でさらに置換されていてもよい。

【0136】R''、R''及びR''で表される置換基の中でも、総炭素数が0~30の基が好ましい。具体的には、後述の一般式(VII)の2で表される電子求引性基と同義の基、アルキル基、ヒドロキシル基又はその塩、メルカプト基又はその塩、アルコキシル基、アリールオキシ基、ヘテロ環オキシ基、アルキルチオ基、アリールチオ基、ヘテロ環チオ基、アミノ基、アルキルアミノ基、アリールアミノ基、スルホンアミド基、置換又は無置換のアリール基等が好ましい。R''は、好ましくは、水素原子、電子求引性基、アリール基、アルキルチオ基、アルコキシル基、アシルアミノ基、又はシリル基である。より好ましくは、電子求引性基又はアリール基である。より好ましくは、電子求引性基又はアリール基である。

【0137】R''が電子求引性基を表す時、R''は好ま しくは、総炭素数0~30の以下の基、即ち、シアノ 基、ニトロ基、アシル基、ホルミル基、アルコキシカル ボニル基、アリールオキシカルボニル基、チオカルボニ ル基、イミノ基、N原子で置換したイミノ基、アルキル スルホニル基、アリールスルホニル基、カルバモイル 基、スルファモイル基、トリフルオロメチル基、ホスホ リル基、カルボキシル基又はその塩、又は飽和もしくは 不飽和のヘテロ環基であり、さらに好ましくは、シアノ 基、アシル基、ホルミル基、アルコキシカルボニル基、 カルバモイル基、イミノ基、N原子で置換したイミノ 基、スルファモイル基、カルボキシル基又はその塩、又 は飽和もしくは不飽和のヘテロ環基である。特に好まし くはシアノ基、ホルミル基、アシル基、アルコキシカル ボニル基、カルバモイル基、又は飽和もしくは不飽和の ヘテロ環基である。

【0138】 R''がアリール基を表す時、R''は好まし 50 くは、総炭素数6~30の置換又は無置換のフェニル基

であり、置換基としては、任意の置換基が挙げられる が、中でも電子吸引性の置換基が好ましい。一般式(V I I) において、R''及びR''が置換基を表す時、R'' 及びR¹³は好ましくは、後述の一般式(VII)のZで 表される電子求引性基と同義の基、アルキル基、ヒドロ キシル基(又はその塩)、メルカプト基又はその塩、ア ルコキシル基、アリールオキシ基、ヘテロ環オキシ基、 アルキルチオ基、アリールチオ基、ヘテロ環チオ基、ア ミノ基、アルキルアミノ基、アニリノ基、ヘテロ環アミ ノ基、アシルアミノ基、置換又は無置換のフェニル基等 10 ールスルホニル基、アシル基、ホルミル基、ホスホリル である。R'''及びR'''は、さらに好ましくは、どちらか 一方が水素原子で、他方が置換基である。その置換基と して、好ましくは、アルキル基、ヒドロキシル基又はそ の塩、メルカプト基又はその塩、アルコキシル基、アリ ールオキシ基、ヘテロ環オキシ基、アルキルチオ基、ア リールチオ基、ヘテロ環チオ基、アミノ基、アルキルア ミノ基、アニリノ基、ヘテロ環アミノ基、アシルアミノ 基(特にパーフルオロアルカンアミド基)、スルホンア ミド基、置換もしくは無置換のフェニル基、又はヘテロ 環基等であり、より好ましくはヒドロキシル基又はその 20 塩、メルカプト基又はその塩、アルコキシル基、アリー ルオキシ基、ヘテロ環オキシ基、アルキルチオ基、アリ ールチオ基、ヘテロ環チオ基、又はヘテロ環基であり、 さらに好ましくはヒドロキシル基又はその塩、アルコキ シル基、又はヘテロ環基である。

【0139】一般式(VII)において、Zは電子求引 性基又はシリル基を表す。好ましくは、2は電子求引性 基である。Zで表される電子吸引性基は、ハメットの置 換基定数σ。が正の値を取りうる置換基であり、具体的 には、シアノ基、アルコキシカルボニル基、アリールオ 30 キシカルボニル基、カルバモイル基、イミノ基、N原子 で置換したイミノ基、チオカルボニル基、スルファモイ ル基、アルキルスルホニル基、アリールスルホニル基、 ニトロ基、ハロゲン原子、パーフルオロアルキル基、パ ーフルオロアルカンアミド基、スルホンアミド基、アシ ル基、ホルミル基、ホスホリル基、カルボキシル基又は その塩、スルホ基又はその塩、ヘテロ環基、アルケニル 基、アルキニル基、アシルオキシ基、アシルチオ基、ス ルホニルオキシ基、又はこれら電子求引性基で置換され たアリール基等が挙げられる。ヘテロ環基は、飽和又は 40 不飽和のヘテロ環基であり、例えばピリジル基、キノリ ル基、キノキサリニル基、ピラジニル基、ベンゾトリア ゾリル基、イミダゾリル基、ベンツイミダゾリル基、ヒ ダントイン-1-イル基、スクシンイミド基、フタルイ ミド基等が挙げられる。

【0140】 Zで表される電子求引性基は、さらに置換 基を有していてもよく、その置換基としては、一般式 (VII) のR¹¹, R¹¹, R¹¹が表す置換基が挙げられ る。Zが電子求引性基を表す時、Zは好ましくは、総炭 素数0~30の以下の基、即ち、シアノ基、アルコキシ 50

カルボニル基、アリールオキシカルボニル基、カルバモ イル基、チオカルボニル基、イミノ基、N原子で置換し たイミノ基、スルファモイル基、アルキルスルホニル 基、アリールスルホニル基、ニトロ基、パーフルオロア ルキル基、アシル基、ホルミル基、ホスホリル基、アシ ルオキシ基、アシルチオ基、又は任意の電子求引性基で 置換されたフェニル基等であり、より好ましくは、シア ノ基、アルコキシカルボニル基、カルバモイル基、イミ ノ基、スルファモイル基、アルキルスルホニル基、アリ 基、トリフルオロメチル基、又は任意の電子求引性基で 置換されたフェニル基等であり、さらに好ましくはシア ノ基、ホルミル基、アシル基、アルコキシカルボニル 基、イミノ基又はカルバモイル基である。乙がシリル基 を表すとき、Zは好ましくは、トリメチルシリル基、t - ブチルジメチルシリル基、フェニルジメチルシリル 基、トリエチルシリル基、トリイソプロピルシリル基、 トリメチルシリルジメチルシリル基等である。一般式 (VII) において、R¹¹とZ、R¹²とR¹³、R¹¹とR ''、及びR''とZは、それぞれ互いに結合して環状構造 を形成してもよい。中でも、R'1とZ、あるいはまたR "とR"、が環状構造を形成することが好ましい。形成 される環状構造は、非芳香族の炭素環もしくは非芳香族 のヘテロ環である。好ましくは、環状構造は、5員~7 員環で、置換基を含めた総炭素数が1~40、より好ま しくは3~30である。

【0141】一般式(VII)で表される化合物の中で 好ましいものは、2がシアノ基、ホルミル基、アシル 基、アルコキシカルボニル基、イミノ基、又はカルバモ イル基を表し、R¹¹が電子求引性基又はアリール基を表 し、R''及びR''はどちらか一方が水素原子で、他方が ヒドロキシル基又はその塩、メルカプト基又はその塩、 アルコキシル基、アリールオキシ基、ヘテロ環オキシ 基、アルキルチオ基、アリールチオ基、ヘテロ環チオ 基、又はヘテロ環基を表す化合物である。一般式(VI I)で表される化合物の中でさらに好ましいものは、Z とR''とが非芳香族の5員~7員の環状構造を形成し、 R''及びR''はどちらか一方が水素原子で、他方がヒド ロキシル基又はその塩、メルカプト基又はその塩、アル コキシル基、アリールオキシ基、ヘテロ環オキシ基、ア ルキルチオ基、アリールチオ基、ヘテロ環チオ基、又は ヘテロ環基を表す化合物である。この時、R''と共に非 芳香族の環状構造を形成することしては、アシル基、カ ルバモイル基、オキシカルボニル基、チオカルボニル 基、スルホニル基等が好ましく、またR'1としては、ア シル基、カルバモイル基、オキシカルボニル基、チオカ ルボニル基、スルホニル基、イミノ基、N原子で置換し たイミノ基、アシルアミノ基、カルボニルチオ基等が好 ましい。

【0142】次に一般式(VIII)で表される化合物

について説明する。一般式(VIII)において、R*' で表される置換基は、一般式(VII)のR¹¹~R¹¹の 置換基と同様である。好ましくは、R11は電子求引性基 又はアリール基である。R*1が電子求引性基を表す時、 R* は好ましくは、総炭素数0~30の以下の基、即 ち、シアノ基、ニトロ基、アシル基、ホルミル基、アル コキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、ア ルキルスルホニル基、アリールスルホニル基、カルバモ イル基、スルファモイル基、トリフルオロメチル基、ホ ロ環基であり、より好ましくは、シアノ基、アシル基、 ホルミル基、アルコキシカルボニル基、カルバモイル 基、スルファモイル基、アルキルスルホニル基、アリー ルスルホニル基、ヘテロ環基であり、さらに好ましく は、シアノ基、ホルミル基、アシル基、アルコキシカル ボニル基、カルバモイル基、又はヘテロ環基である。R *'がアリール基を表す時、R*'は好ましくは、総炭素数 0~30の置換もしくは無置換のフェニル基であり、置 換基としては、一般式 (VII) のR''、R''及びR'' が表す置換基が挙げられる。R³¹は、特に好ましくはシ 20 アノ基、アルコキシカルボニル基、カルバモイル基、ヘ テロ環基、又は置換もしくは無置換のフェニル基であ り、最も好ましくはシアノ基、ヘテロ環基、又はアルコ キシカルボニル基である。

93

【0143】次に一般式(IX)で表される化合物につ いて説明する。一般式(IX)において、X及びYは、 それぞれ独立に水素原子又は置換基を表す。あるいは、 XとYは、互いに結合して環状構造を形成してもよい X、Yで表される置換基としては、一般式(VII)の R''、R''及びR''が表す置換基が挙げられる。具体的 には、アルキル基(パーフルオロアルキル基、トリクロ ロメチル基等を含む)、アリール基、ヘテロ環基、ハロ ゲン原子、シアノ基、ニトロ基、アルケニル基、アルキ ニル基、アシル基、ホルミル基、アルコキシカルボニル 基、アリールオキシカルボニル基、イミノ基、N原子で 置換したイミノ基、カルバモイル基、チオカルボニル 基、アシルオキシ基、アシルチオ基、アシルアミノ基、 アルキルスルホニル基、アリールスルホニル基、スルフ ァモイル基、ホスホリル基、カルボキシル基又はその 塩、スルホ基又はその塩、ヒドロキシル基又はその塩、 メルカプト基又はその塩、アルコキシル基、アリールオ キシ基、ヘテロ環オキシ基、アルキルチオ基、アリール チオ基、ヘテロ環チオ基、アミノ基、アルキルアミノ 基、アニリノ基、ヘテロ環アミノ基、シリル基等が挙げ られる。これらの基はさらに置換基を有していてもよ い。あるいは、XとYは、互いに結合して環状構造を形 成してもよく、形成される環状構造は、非芳香族の炭素 環でも、非芳香族のヘテロ環であってもよい。

【0144】X、Yで表される置換基は、好ましくは総 炭素数が1~40であり、より好ましくは総炭素数が1 50

~30である。具体的には、シアノ基、アルコキシカル ボニル基、アリールオキシカルボニル基、カルバモイル 基、イミノ基、N原子で置換したイミノ基、チオカルボ ニル基、スルファモイル基、アルキルスルホニル基、ア リールスルホニル基、ニトロ基、パーフルオロアルキル 基、アシル基、ホルミル基、ホスホリル基、アシルアミ ノ基、アシルオキシ基、アシルチオ基、ヘテロ環基、ア ルキルチオ基、アルコキシル基、又はアリール基等が挙 げられる。X、Yは、より好ましくは、シアノ基、ニト スホリル基、イミノ基、又は飽和もしくは不飽和のヘテ 10 ロ基、アルコキシカルボニル基、カルバモイル基、アシ ル基、ホルミル基、アシルチオ基、アシルアミノ基、チ オカルボニル基、スルファモイル基、アルキルスルホニ ル基、アリールスルホニル基、イミノ基、N原子で置換 したイミノ基、ホスホリル基、トリフルオロメチル基、 ヘテロ環基、又は置換されたフェニル基等であり、特に 好ましくは、シアノ基、アルコキシカルボニル基、カル バモイル基、アルキルスルホニル基、アリールスルホニ ル基、アシル基、アシルチオ基、アシルアミノ基、チオ カルボニル基、ホルミル基、イミノ基、N原子で置換し たイミノ基、ヘテロ環基、又は任意の電子求引性基で置 換されたフェニル基等である。

【0145】XとYが、互いに結合して非芳香族の炭素 環又は非芳香族のヘテロ環を形成する場合もまた好まし い。形成される環状構造は、5員~7員環が好ましく、 置換基を含めた総炭素数は1~40、さらには3~30 が好ましい。環状構造を形成するX及びYとしては、ア シル基、カルバモイル基、オキシカルボニル基、チオカ ルボニル基、スルホニル基、イミノ基、N原子で置換し たイミノ基、アシルアミノ基、カルボニルチオ基等が好 ましい。一般式 (IX) において、A及びBはそれぞれ 独立に、アルコキシル基、アルキルチオ基、アルキルア ミノ基、アリールオキシ基、アリールチオ基、アニリノ 基、ヘテロ環オキシ基、ヘテロ環チオ基又はヘテロ環ア ミノ基を表す。あるいは、AとBは、互いに結合して環 状構造を形成してもよい。A、Bで表される基は、好ま しくは総炭素数が1~40であり、より好ましくは総炭 素数が1~30であり、さらに置換基を有していてもよ い。A、Bは、より好ましくは、互いに結合して環状構 造を形成する。形成される環状構造は、好ましくは5員 40 ~7 員環の非芳香族のヘテロ環であり、好ましくは総炭 素数が1~40であり、さらに好ましくは3~30であ る。A、Bが互いに結合した例(-A-B-)として $t_1 = 0 - (CH_1)_1 - 0 - (CH_1)_1 - 0$ $-, -S - (CH_1), -S -, -S - (CH_1), -S$ -, -S-Ph-S-, -N(CH₃) - (CH₂), <math>-O-, $-N(CH_1) - (CH_2), -S-$, -O-(C H_2), -S-, -O- (CH_2), -S-, -N (C H_3) - Ph - O-, - N (CH₃) - Ph - S-, - N (Ph) - (CH₁), -S-等が挙げられる。

【0146】一般式(VII)~(IX)で表される化

合物は、感光性ハロゲン化銀に対して吸着する吸着性の 基が組み込まれていてもよい。こうした吸着基として は、アルキルチオ基、アリールチオ基、チオ尿素基、チ オアミド基、メルカプト複素環基、トリアゾール基等の 米国特許第4, 385, 108号明細書、同4, 45 9,347号明細書、特開昭59-195233号公 報、同59-200231号公報、同59-20104 5号公報、同59-201046号公報、同59-20 1047号公報、同59-201048号公報、同59 報、同61-270744号公報、同62-948号公 報、同63-234244号公報、同63-23424 5号公報、同63-234246号公報に記載された基 が挙げられる。またこれら感光性ハロゲン化銀に対する 吸着基は、プレカーサー化されていてもよい。その様な プレカーサーとしては、特開平2-285344号公報 に記載された基が挙げられる。

【0147】一般式 (VII) ~ (IX) で表される化 合物は、その中にカプラー等の不動性写真用添加剤にお いて常用されているバラスト基又はポリマーが組み込ま 20 れているものでもよい。特にバラスト基が組み込まれて いるものは本発明の好ましい例の1つである。バラスト 基は8以上の炭素数を有する、写真性に対して比較的不 活性な基であり、例えばアルキル基、アラルキル基、ア ルコキシル基、フェニル基、アルキルフェニル基、フェ ノキシ基、アルキルフェノキシ基等の中から選ぶことが できる。またポリマーとしては、例えば特開平1-10 0530号公報に記載のものが挙げられる。

【0148】一般式(VII)~(IX)で表される化 合物は、その中にカチオン性基(具体的には、4級のア 30 ンモニオ基を含む基、又は4級化された窒素原子を含む

含窒素ヘテロ環基等)、エチレンオキシ基もしくはプロ ピレンオキシ基の繰り返し単位を含む基、(アルキル、 アリール、又はヘテロ環) チオ基、又は塩基により解離 しうる解離性基(カルボキシル基、スルホ基、アシルス ルファモイル基、カルバモイルスルファモイル基等)が 含まれていてもよい。特にエチレンオキシ基もしくはプ ロピレンオキシ基の繰り返し単位を含む基、又は(アル キル、アリール、又はヘテロ環)チオ基が含まれている ものは、本発明の好ましい例の1つである。これらの基 -201049号公報、特開昭61-170733号公 10 の具体例としては、例えば特開平7-234471号公 報、同5-333466号公報、同6-19032号公 報、同6-19031号公報、同5-45761号公 報、米国特許4994365号明細書、同498860 4号明細書、特開平3-259240号公報、同7-5 610号公報、同7-244348号公報、独国特許4 006032号明細書等に記載の化合物が挙げられる。 【0149】一般式(VII)~(IX)で表される化 合物は、公知の方法により容易に合成することができ る。例えば、米国特許第5545515号明細書、同5 635339号明細書、同5654130号明細書、国 際公開WO97/34196号公報、特願平9-354 107号明細書、同9-309813号明細書、同9-272002号明細書に記載の方法を参考に合成するこ とができる。

> 【0150】以下、超硬調化剤として用いられる一般式 (VII)~(IX)で表される化合物の具体例(例示 化合物1~72)を示す。ただし、本発明はこれら具体 例に限定されるものではない。

[0151]

【化38】

[0152]

[化39]

[0153]

【化41】 [0154]

1.

【0155】一般式 (VII) ~ (IX) で表される化 合物の使用量は、銀1モルに対し、好ましくは1×10 - ⁶~1モルであり、より好ましくは1×10⁻⁶~5×1 0^{-1} モルであり、さらに好ましくは2×10⁻⁵~2×1 0-1モルである。

【0156】一般式(VII)~(IX)で表される化 40 合物は、水又は適当な有機溶媒、例えばアルコール類 (メタノール、エタノール、プロパノール、フッ化アル コール等)、ケトン類(アセトン、メチルエチルケトン 等)、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、 メチルセルソルブ等に溶解して用いることができる。ま た、公知の乳化分散法によって、ジブチルフタレート、 トリクレジルフォスフェート、グリセリルトリアセテー ト又はジエチルフタレート等のオイル、酢酸エチルやシ クロヘキサノン等の補助溶媒を用いて溶解し、機械的に 乳化分散物を作製して用いることができる。あるいは固 50 -273935号明細書、同9-354107号明細

体分散法として知られている方法によって、一般式(V II)~(IX)で表される化合物の粉末を水等の適当 な溶媒中にボールミル、コロイドミル、あるいは超音波 によって分散して用いることができる。一般式(VI I)~(IX)で表される化合物は、支持体に対して画 像形成層側の層、即ち画像形成層あるいはこの層側の他 のどの層に添加してもよいが、画像形成層あるいはそれ に隣接する層に添加することが好ましい。

【0157】一般式(VII)~(IX)で表される化 合物は、1種のみ用いても、2種以上を併用してもよ い。また上記のものの他に、米国特許第5545515 号明細書、同5635339号明細書、同565413 0号明細書、国際公開WO97/34196号公報、米 国特許第5686228号明細書、特開平11-119 372号公報、特願平9-228881号明細書、同9

書、同9-309813号明細書、同9-296174号明細書、同9-282564号明細書、特開平11-95365号公報、同11-95366号公報、及び特願平9-332388号明細書に記載された化合物を併用して用いてもよい。

【0158】一般式 (VII) ~ (IX) で表される化 合物は、特開平10-339932号公報、同10-1 61270号公報等に記載のヒドラジン誘導体を組み合 わせて用いることもできる。さらには下記のヒドラジン 誘導体を組み合わせて用いることもできる。即ち、特公 10 平6-77138号公報に記載の(化1)で表される化 合物で、具体的には同公報3、4頁に記載の化合物。特 公平6-93082号公報に記載の一般式(Ⅰ)で表さ れる化合物で、具体的には同公報8~18頁に記載の1 ~38の化合物。特開平6-230497号公報に記載 の一般式(4)~(6)で表される化合物で、具体的に は同公報25、26頁に記載の化合物4-1~4-1 0、28~36頁に記載の化合物5-1~5-42、及 び39、40頁に記載の化合物6-1~6-7。特開平 6-289520号公報に記載の一般式(1)、(2) で表される化合物で、具体的には同公報5~7頁に記載 の化合物1-1)~1-17)及び2-1)。特開平6 -313936号公報に記載の(化2)、(化3)で表 される化合物で、具体的には同公報6~19頁に記載の 化合物。特開平6-313951号公報に記載の(化 1) で表される化合物で、具体的には同公報3~5頁に 記載の化合物。特開平7-5610号公報に記載の一般 式(I)で表される化合物で、具体的には同公報5~1 0頁に記載の化合物 I-1~I-38。特開平7-77 783号公報に記載の一般式 (II) で表される化合物 30 で、具体的には同公報10~27頁に記載の化合物II -1~ | | | -102。特開平7-104426号公報に 記載の一般式(H)、(Ha)で表される化合物で、具 体的には同公報8~15頁に記載の化合物H-1~H-44。欧州特許公開第713131A1号公報に記載 の、ヒドラジン基の近傍にアニオン性基又はヒドラジン の水素原子と分子内水素結合を形成するノニオン性基を 有することを特徴とする化合物で、特に一般式(A)~ (F) で表される化合物で、具体的には同公報に記載の 化合物N-1~N-30。欧州特許公開第713131 40 A 1 号公報に記載の一般式 (1) で表される化合物で、 具体的には同公報に記載の化合物D-1~D-55。1 991年3月22日発行の「公知技術(1~207 頁)」(アズテック社刊)の25~34頁に記載の種々 のヒドラジン誘導体。特開昭62-86354号公報 (6頁~7頁) の化合物D-2及びD-39。

【0159】ヒドラジン誘導体の使用量は、銀1モルに対し、好ましくは $1\times10^{-6}\sim1$ モルであり、より好ましくは $1\times10^{-6}\sim5\times10^{-1}$ モルであり、さらに好ましくは $2\times10^{-6}\sim2\times10^{-1}$ モルである。ヒドラジン 50

誘導体は、上述の一般式 (VII) ~ (IX) で表される化合物と同様の方法で分散し用いることができる。ヒドラジン誘導体は、支持体に対して画像形成層側の層、即ち画像形成層あるいはこの層側の他のどの層に添加してもよいが、画像形成層あるいはそれに隣接する層に添加することが好ましい。

【0160】本発明の熱現像画像記録材料には、超硬調画像形成のために、上述した超硬調化剤とともに硬調化促進剤を併用することができる。例えば、特開平11-65021号公報段落番号0102に記載されているのもの、米国特許第5,545,505号明細書に記載のアミン化合物、具体的にはAM-1~AM-5、同5,545,507号明細書に記載のヒドロキサム酸類、具体的にはHA-1~HA-11、同5,558,983号明細書に記載のヒドラジン化合物、具体的にはCA-1~CA-6、特開平9-297368号公報に記載のオニューム塩類、具体的にはA-1~A-42、B-1~B-27、C-1~C-14等を用いることができる。

[0161] なお、上述した超硬調化剤、及びこれらの 硬調化促進剤の合成方法、添加方法、添加量等は、それ ぞれの前記引用特許に記載されているように行うことが できる。

【0162】本発明の熱現像画像記録材料において、蟻酸や蟻酸塩を強いかぶらせ物質として用いるには、感光性ハロゲン化銀を含有する画像形成層を有する側に銀1モル当たり5ミリモル以下、さらには1ミリモル以下で含有することが好ましい。

【0163】本発明の熱現像画像記録材料において、造 核剤を用いる場合には、五酸化二リンが水和してできる 酸又はその塩を併用して用いることが好ましい。五酸化 二リンが水和してできる酸又はその塩としては、メタリ ン酸(塩)、ピロリン酸(塩)、オルトリン酸(塩)、 三リン酸(塩)、四リン酸(塩)、ヘキサメタリン酸 (塩) 等を挙げることができる。特に好ましく用いられ る五酸化二リンが水和してできる酸又はその塩として は、オルトリン酸(塩)、ヘキサメタリン酸(塩)を挙 げることができる。具体的な塩としては、オルトリン酸 ナトリウム、オルトリン酸二水素ナトリウム、ヘキサメ タリン酸ナトリウム、ヘキサメタリン酸アンモニウム等 がある。五酸化二リンが水和してできる酸又はその塩の 使用量(画像記録材料1m'あたりの塗布量)は感度や カブリ等の性能に合わせて所望の量でよいが、0.1~ 500 mg/m が好ましく、 $0.5 \sim 100 \text{mg/m}$ がより好ましい。

【0164】本発明の熱現像画像記録材料は、画像形成層の付着防止等の目的で表面保護層を設けることができる。表面保護層については、特開平11-65021号公報段落番号0119~0120に記載されている。表面保護層のバインダーとしてはゼラチンが好ましいがポ

リビニルアルコール (PVA) を用いることも好まし い。PVAとしては、完全けん化物のPVA-105 [ポリビニルアルコール (PVA) 含有率94.0質量 %以上、けん化度98.5±0.5モル%、酢酸ナトリ ウム含有率1.5質量%以下、揮発分5.0質量%以 下、粘度(4質量%、20℃)5.6±0.4CP S]、部分けん化物のPVA-205 [PVA含有率9 4. 0質量%、けん化度88. 0±1. 5モル%、酢酸 ナトリウム含有率1.0質量%、揮発分5.0質量%、 粘度 (4質量%、20℃) 5. 0±0. 4CPS]、変 10 性ポリビニルアルコールのMP-102、MP-20 2、MP-203、R-1130、R-2105(以 上、クラレ(株)製の商品名)等が挙げられる。表面保 護層 (1層当たり) のボリビニルアルコール塗布量(支 持体1m¹ 当たり) としては0.3~4.0g/m¹ が好 ましく、 $0.3\sim2.0g/m'$ がより好ましい。

【0165】本発明の熱現像画像記録材料は、特に寸法 変化が問題となる印刷用途に用いる場合には、表面保護 層やバック層にもボリマーラテックスを用いることが好 ましい。このようなポリマーラテックスについては、上 20 記特定のポリマーラテックスの他に、「合成樹脂エマル ジョン(奥田平、稲垣寛編集、高分子刊行会発行(19 78))」、「合成ラテックスの応用(杉村孝明、片岡 靖男、鈴木聡一、笠原啓司編集、高分子刊行会発行(1 993))」、「合成ラテックスの科学(室井宗一著、 高分子刊行会発行(1979))」等にも記載され、具 体的にはメチルメタクリレート(33.5質量%)/エ チルアクリレート (50質量%) /メタクリル酸 (1 6. 5質量%) コポリマーのラテックス、メチルメタク リレート (47.5質量%) /ブタジエン (47.5質 30 量%)/イタコン酸(5質量%)コポリマーのラテック ス、エチルアクリレート/メタクリル酸のコポリマーの ラテックス、メチルメタクリレート(58.9質量%) /2-エチルヘキシルアクリレート(25.4質量%) /エチレン(8.6質量%)/2-ヒドロキシエチルメ タクリレート (5.1質量%) /アクリル酸 (2.0質 量%) コポリマーのラテックス等が挙げられる。さら に、保護層用のバインダーとして、特願平11-687 2号明細書のポリマーラテックスの組み合わせ、特願平 11-143058号明細書の段落番号0021~00 40 25に記載の技術、特願平11-6872号明細書の段 落番号0027~0028に記載の技術、特願平10-199626号明細書の段落番号0023~0041に 記載の技術を適用してもよい。

【0166】本発明の熱現像画像記録材料において、画像形成層塗布液の調製温度は30 \mathbb{C} \sim 65 \mathbb{C} がよく、さらに好ましい温度は35 \mathbb{C} \sim 60 \mathbb{C} 、より好ましい温度は35 \mathbb{C} \sim 55 \mathbb{C} である。また、ボリマーラテックス添加直後の画像形成層塗布液の温度が30 \mathbb{C} \sim 65 \mathbb{C} で維持されることが好ましい。また、ボリマーラテックス添 50

加前に熱現像剤と有機銀塩が混合されていることが好ましい。

108

【0167】本発明の熱現像画像記録材料において、有機銀塩含有流体又は画像形成層塗布液は、いわゆるチキソトロピー流体であることが好ましい。チキソトロピー性とは剪断速度の増加に伴い、粘度が低下する性質を言う。粘度測定にはいかなる装置を使用してもよいが、レオメトリックスファーイースト株式会社製RFSフルードスペクトロメーターが好ましく用いられ25℃で測定される。有機銀塩含有流体もしくは画像形成層塗布液の剪断速度0.15⁻¹における粘度は400~100,00mPa・sが好ましく、さらに好ましくは500~20,000mPa・sである。また、剪断速度10005⁻¹においては1~200mPa・sが好ましく、さらに好ましくは5~80mPa・sである。

【0168】ここで、チキソトロピー性を発現する系は各種知られており高分子刊行会編「講座・レオロジー」、室井、森野共著「高分子ラテックス」(高分子刊行会発行)等に記載されている。流体がチキソトロピー性を発現させるには固体微粒子を多く含有することが必要である。また、チキソトロピー性を強くするには増粘線形高分子を含有させること、含有する固体微粒子の異方形でアスペクト比が大きくすること、アルカリ増粘、界面活性剤の使用等が有効である。

【0169】本発明の熱現像画像記録材料において、画 像形成層 (感光性層) は、支持体上に一又はそれ以上の 層で構成される。一層の構成は有機銀塩、ハロゲン化 銀、現像剤及びバインダーを含有してなり、必要に応じ て色調剤、被覆助剤及び他の補助剤等の所望による追加 の材料を含む。二層の構成は、第1乳剤層(通常は支持 体に隣接した層)中に有機銀塩及びハロゲン化銀を含 み、第2層又は両層中にいくつかの他の成分を含む。し かし、全ての成分を含む単一乳剤層及び保護トップコー トを含んでなる二層の構成も考えられる。多色感光性熱 現像写真材料の構成は、各色についてこれらの二層の組 合せを含んでよく、また、米国特許第4,708,92 8号明細書に記載されているように単一層内に全ての成 分を含んでいてもよい。多染料多色感光性熱現像写真材 料の場合、各乳剤層は、一般に、米国特許第4,46 0,681号明細書に記載されているように、各感光性 層の間に官能性もしくは非官能性のバリアー層を使用す ることにより、互いに区別されて保持される。なお、上 述した特定のポリマーラテックスは、上記いずれの層に おいても用いることができるが、有機銀塩及びハロゲン 化銀を含む層(画像形成層)に含まれることが好まし ۲٧°

【0170】本発明の熱現像画像記録材料においては、感光性層に色調改良、レーザー露光時の干渉縞発生防止、イラジエーション防止の観点から各種染料や顔料を含有させるができる。これらについては国際公開WO9

8/36322号公報に詳細に記載されている。感光性 層に用いる好ましい染料及び顔料としてはアントラキノ ン染料、アゾメチン染料、インドアニリン染料、アゾ染 料、アントラキノン系のインダントロン顔料(C. I.

Pigment Blue 60等)、フタロシアニ ン顔料 (C. I. Pigment Blue 15等 の銅フタロシアニン、C. I. Pigment Bl ue 16等の無金属フタロシアニン等)、染付けレー キ顔料系のトリアリールカルボニル顔料、インジゴ、無 機顔料 (群青、コバルトブルー等) が挙げられる。これ 10 らの染料や顔料の添加法としては、溶液、乳化物、固体 微粒子分散物、高分子媒染剤に媒染された状態等いかな る方法でもよい。これらの化合物の使用量は目的の吸収 量によって決められるが、一般的に画像記録材料1m² 当たり 1μ g~1gの範囲で用いることが好ましい。

【0171】本発明の熱現像画像記録材料においては、 アンチハレーション層を感光性層に対して光源から遠い 側に設けることができる。アンチハレーション層につい ては特開平11-65021号公報段落番号0123~ 0124、同11-223898号公報に記載されてい 20 る。

【0172】本発明の熱現像画像記録材料は、一般に、 感光性層に加えて非感光性層を有する。非感光性層は、 その配置から(1)感光性層の上(支持体よりも遠い 側) に設けられる保護層、(2) 複数の感光性層の間や 感光性層と保護層の間に設けられる中間層、(3)感光 性層と支持体との間に設けられる下塗り層、(4)感光 性層の反対側に設けられるバック層に分類できる。フィ ルター層は、(1)又は(2)の層として画像記録材料 に設けられる。アンチハレーション層は、(3)又は (4) の層として熱現像画像記録材料に設けられる。

【0173】非感光性層に消色染料と塩基プレカーサー とを添加して、非感光性層をフィルター層又はアンチハ レーション層として機能させることが好ましい。消色染 料と塩基プレカーサーとは、同一の非感光性層に添加す ることが好ましい。ただし、隣接する二つの非感光性層 に別々に添加してもよい。また、二つの非感光性層の間 にバリアー層を設けてもよい。

【0174】消色染料を非感光性層に添加する方法とし ては、溶液、乳化物、固体微粒子分散物あるいはポリマ 40 一含浸物を非感光性層の塗布液に添加する方法が採用で きる。また、ポリマー媒染剤を用いて非感光性層に染料 を添加してもよい。これらの添加方法は、通常の熱現像 画像記録材料に染料を添加する方法と同様である。ポリ マー含浸物に用いるラテックスについては、米国特許第 4199363号明細書、西独特許公開2514127 4号公報、同2541230号公報、欧州特許公開EP 029104号公報及び特公昭53-41091号公報 に記載がある。また、ポリマーを溶解した溶液中に染料 を添加する乳化方法については、国際公開WO88/0 50 保護層塗布液中への添加時期は、塗布する180分前か

0723号公報に記載がある。消色染料の添加量は、染 料の用途により決定する。一般には、目的とする波長で 測定したときの光学濃度(吸光度)が0.1を越える量 で使用する。光学濃度は、0.2~2であることが好ま しい。このような光学濃度を得るための染料の使用量 は、一般に 0. 001~1g/m'程度であり、特に好 ましくは、0.01~0.2g/m¹程度である。な お、このような消色染料を消色すると、光学濃度を0. 1以下に低下させることができる。二種類以上の消色染 料を、熱消色型記録材料や熱現像画像記録材料において 併用してもよい。同様に、二種類以上の塩基プレカーサ ーを併用してもよい。

110

【0175】本発明の熱現像画像記録材料は、支持体の 一方の側に少なくとも1層の感光性ハロゲン化銀乳剤等 の上記各化合物を含む感光性層を有し、他方の側にバッ ク層を有する、いわゆる片面画像記録材料であることが 好ましい。

【0176】本発明の熱現像画像記録材料には、搬送性 改良のためにマット剤を添加することが好ましく、マッ ト剤については、特開平11-65021号公報段落番 号0126~0127に記載されている。マット剤は画 像記録材料1m'当たりの塗布量で示した場合、好まし くは $1\sim400$ mg/m¹、より好ましくは $5\sim300$ mg/m'である。また、乳剤面のマット度は星屑故障 が生じなければいかようでもよいが、ベック平滑度が3 0秒~2000秒が好ましく、特に40秒~1500秒 が好ましい。さらに、バック層のマット度としてはベッ ク平滑度が10秒~1200秒が好ましく、20秒~8 00秒が好ましく、さらに好ましくは40秒~500秒 である。マット剤は画像記録材料の最外表面層もしくは 最外表面層として機能する層、あるいは外表面に近い層 に含有されるのが好ましく、またいわゆる保護層として 作用する層に含有されることが好ましい。バック層につ いては特開平11-65021号公報段落番号0128 ~0130に記載されている。

【0177】本発明の熱現像画像記録材料においては、 感光性層、保護層、バック層等各層には硬膜剤を用いて もよい。硬膜剤の例としてはT. H. James著"T HETHEORY OF THE PHOTOGRAP HIC PROCESSFOURTH EDITIO N" (Macmillan PublishingC Inc. 刊、1977年刊) 77頁から87頁 に記載の各方法があり、同書78頁等記載の多価金属イ オン、米国特許第4,281,060号明細書、特開平 6-208193号公報等のポリイソシアネート類、米 国特許第4, 791, 042号明細書等のエポキシ化合 物類、特開昭62-89048号公報等のビニルスルホ ン系化合物類が好ましく用いられる。

【0178】硬膜剤は溶液として添加され、この溶液の

ら直前、好ましくは60分前から10秒前であるが、混合方法及び混合条件については本発明の効果が十分に現れる限りにおいては特に制限はない。具体的な混合方法としては添加流量とコーターへの送液量から計算した平均滞留時間を所望の時間となるようにしたタンクでの混合する方法やN. Harnby、M. F. Edwards、A. W. Nienow著、髙橋幸司訳"液体混合技術"(日刊工業新聞社刊、1989年)の第8章等に記載されているスタチックミキサー等を使用する方法がある。

【0179】本発明の熱現像画像記録材料に適用できる 界面活性剤については、特開平11-65021号公報 段落番号0132、溶剤については同号公報段落番号0 133、支持体については同号公報段落番号0134、 帯電防止又は導電層については同号公報段落番号013 5、カラー画像を得る方法については同号公報段落番号 0136に記載されている。

【0180】本発明の熱現像画像記録材料は、熱現像処理前の膜面pHが6.0以下であることが好ましく、さらに好ましくは5.5以下である。その下限には制限は20ないが、3程度である。膜面pHの調節はフタル酸誘導体等の有機酸や硫酸等の不揮発性の酸、アンモニア等の揮発性の塩基を用いることが、膜面pHを低減させるという観点から好ましい。特にアンモニアは揮発しやすく、塗布する工程や熱現像される前に除去できることから低膜面pHを達成する上で好ましい。なお、膜面pHの測定方法は、特願平11-87297号明細書の段落番号0123に記載されている。

【0181】本発明の熱現像画像記録材料には、さらに、酸化防止剤、安定化剤、可塑剤、紫外線吸収剤ある 30 いは被覆助剤を添加してもよい。各種の添加剤は、感光性層あるいは非感光性層のいずれかに添加する。それらについて国際公開WO98/36322号公報、欧州特許公開EP803764A1号公報、特開平10-186567号公報、同10-18568号公報等を参考にすることができる。

【0182】本発明の熱現像画像記録材料における各層は、いかなる方法で塗布されてもよい。具体的には、エクストルージョンコーティング、スライドコーティング、カーテンコーティング、浸漬コーティング、ナイフ40コーティング、フローコーティング、又は米国特許第2,681,294号明細書に記載の種類のホッパーを用いる押出コーティングを含む種々のコーティング操作が用いられ、Stephen F. Kistler、Petert M. Schweizer著"LIQUID FILM COATING"(CHAPMAN&HALL社刊、1997年)399頁から536頁記載のエクストルージョンコーティング、又はスライドコーティング好ましく用いられ、特に好ましくはスライドコーティングが用いられる。スライドコーティングに50

使用されるスライドコーターの形状の例は同書427頁のFigure 11b.1にある。また、所望により同書399頁から536頁記載の方法、米国特許第2,761,791号明細書及び英国特許第837,095号明細書に記載の方法により2層又はそれ以上の層を同時に被覆することができる。

【0183】本発明の熱現像画像記録材料に用いること のできる技術としては、欧州特許公開EP803764 A1号公報、欧州特許公開EP883022A1号公 報、国際公開WO98/36322号公報、特開昭56 10 -62648号公報、同58-62644号公報、特開 平9-281637公報、同9-297367号公報、 同9-304869号公報、同9-311405号公 報、同9-329865号公報、同10-10669号 公報、同10-62899号公報、同10-69023 号公報、同10-186568号公報、同10-908 23号公報、同10-171063号公報、同10-1 86565号公報、同10-186567号公報、同1 0-186569号公報~同10-186572号公 報、同10-197974号公報、同10-19798 2号公報、同10-197983号公報、同10-19 7985号公報~同10-197987号公報、同10 -207001号公報、同10-207004号公報、 同10-221807号公報、同10-282601号 公報、同10-288823号公報、同10-2888 24号公報、同10-307365号公報、同10-3 12038号公報、同10-339934号公報、同1 1-7100号公報、同11-15105号公報、同1 1-24200号公報、同11-24201号公報、同 11-30832号公報、同11-84574号公報、 同11-65021号公報、同11-125880号公 報、同11-129629号公報、同11-13353 6号公報~同11-133539号公報、同11-13 3542号公報、同11-133543号公報も挙げら れる。

【0184】本発明の熱現像画像記録材料はいかなる方法で現像されてもよいが、通常イメージワイズに露光した熱現像画像記録材料を昇温して現像される。好ましい現像温度としては $80\sim250$ ℃であり、さらに好ましくは $100\sim140$ ℃である。現像時間としては $1\sim180$ 秒が好ましく、 $10\sim90$ 秒がさらに好ましく、 $10\sim40$ 秒が特に好ましい。

【0185】熱現像の方式としてはプレートヒーター方式が好ましい。プレートヒーター方式による熱現像方式とは特開平11-133572号公報に記載の方法が好ましく、潜像を形成した熱現像画像記録材料を熱現像部にて加熱手段に接触させることにより可視像を得る熱現像装置であって、前記加熱手段がプレートヒータからなり、かつ前記プレートヒータの一方の面に沿って複数個の押えローラが対向配設され、前記押えローラと前記プ

レートヒータとの間に前記熱現像画像記録材料を通過さ せて熱現像を行うことを特徴とする熱現像装置である。 プレートヒータを2~6段に分けて先端部については1 ~10℃程度温度を下げることが好ましい。このような 方法は特開昭54-30032号公報にも記載されてお り、熱現像画像記録材料に含有している水分や有機溶媒 を系外に除外させることができ、また、急激に熱現像画 像記録材料が加熱されることでの熱現像画像記録材料の 支持体形状の変化を押さえることもできる。

法で露光されてもよいが、露光光源としてレーザー光が 好ましい。本発明によるレーザー光としては、ガスレー ザー (Ar'、He-Ne)、YAGレーザー、色素レ ーザー、半導体レーザー等が好ましい。また、半導体レ ーザーと第2高調波発生素子等を用いることもできる。 好ましくは赤~赤外発光のガス若しくは半導体レーザー

【0187】レーザー光はシングルモードレーザーが利 用できるが、特開平11-65021号公報段落番号0 140に記載の技術を用いることができる。レーザー出 20 カとしては、1mW以上のものが好ましく、10mW以 上のものがより好ましく、40mW以上の高出力のもの が更に好ましい。その際、複数のレーザーを合波しても よい。レーザー光の径としてはガウシアンビームの1/ e'スポットサイズで30~200 μ m程度とすること ができる。露光部及び熱現像部を備えたレーザーイメー ジャーとしては富士メディカルドライレーザーイメージ ャーFM-DP Lを挙げることができる。FM-DP Lに関しては、Fuji Medical Revie

w No. 8, page 39~55 に記載されており、 それらの技術は本発明の熱現像画像記録材料のレーザー イメージャーとして適用することは言うまでもない。

【0188】本発明の熱現像画像記録材料は、銀画像に よる黒白画像を形成し、医療診断用の熱現像画像記録材 料、工業写真用熱現像画像記錄材料、印刷用熱現像画像 記録材料、COM用の熱現像画像記録材料として使用さ れることが好ましい。これらの使用において、形成され た黒白画像をもとにして、医療診断用では富士写真フイ 【0186】本発明の熱現像画像記録材料はいかなる方 10 ルム(株)製の複製用フィルムMI-Dupに複製画像 を形成したり、印刷用では富士写真フイルム(株)製の 返し用フイルムDO-175, PDO-100やオフセ ット印刷版に画像を形成するためのマスクとして使用で きることは言うまでもない。また、DICOM規格に適 応したネットワークシステムとして富士メディカルシス テムが提案した「AD network」の中でのレー ザーイメージャー用の熱現像画像記録材料としても適用 することができる。

[0189]

【実施例】以下に実施例を挙げて本発明をさらに具体的 に説明する。以下の実施例に示す材料、試薬、割合、操 作等は、本発明の精神から逸脱しない限り適宜変更する ことができる。したがって、本発明の範囲は以下に示す 具体例に制限されるものではない。

【0190】 (実施例1) 実施例1で用いた化合物の構 造を以下に示す。

[0191]

【化42】

分光增感色素A

テルル増感剤B

塩基プレカーサー化合物11

$$\begin{array}{c} C_{2}H_{5}-N_{4} \\ C_{2}H_{5}-N_{4} \\ C_{2}H_{5}-N_{4} \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} C_{2}H_{5}-N_{4} \\ C_{2}H_{5} \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} C_{2}H_{5}-N_{4} \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} C_{2}H_{5} \\$$

シアニン染料化合物13

育色染料化合物14

【0192】《PET支持体の作製》テレフタル酸とエチレングリコールを用い、常法に従い固有粘度 I V=0.66(フェノール/テトラクロルエタン=6/4(質量比)中25℃で測定)のPETを得た。これをペレット化した後130℃で4時間乾燥し、300℃で溶融後T型ダイから押し出して急冷し、熱固定後の膜厚が 175μ mになるような厚みの未延伸フィルムを作製し

た。これを、周速の異なるロールを用い3.3倍に縦延伸、ついでテンターで4.5倍に横延伸を実施した。この時の温度はそれぞれ、110 $\mathbb C$ 、130 $\mathbb C$ であった。この後、240 $\mathbb C$ で20 $\mathbb D$ 間熱固定後これと同じ温度で 50

【0193】《表面コロナ処理》ピラー社製ソリッドステートコロナ処理機 $6 \, \mathrm{KVA}$ モデルを用い、支持体の両面を室温下において $2 \, \mathrm{0m}$ 分で処理した。この時の電流、電圧の読み取り値から、支持体には 0. $375 \, \mathrm{kV}$ · A・分/ m^{\prime} の処理がなされていることがわかった。この時の処理周波数は 9. $6 \, \mathrm{kHz}$ 、電極と誘電体ロールのギャップクリアランスは 1. $6 \, \mathrm{mm}$ であった。

[0194]

117

《下塗り支持体の作製》

(1) 下塗層塗布液の作製

処方1 (感光層側下塗り層用)

- · · · · · · 2 3 4 g ・高松油脂(株)製ペスレジンA-515GB (30質量%溶液)
- ・ポリエチレングリコールモノノニルフェニルエーテル ・・・・・21.5 g (平均エチレンオキシド数=8.5) 10質量%溶液
- · · · · · 0. 91g ・綜研化学(株) 製MP-1000 (ポリマー微粒子、平均粒径 0. 4 µ m)
- · · · · · · 7 4 4 m l ・蒸留水

[0195]

処方2 (バック面第1層用)

- ・ブタジエンースチレン共重合体ラテックス · · · · · · 158g (固形分40質量%、ブタジエン/スチレン質量比=32/68)
- ・2.4-ジクロロー6-ヒドロキシーS-トリアジンナトリウム塩8質量%水20g
- ・ラウリルベンゼンスルホン酸ナトリウムの1質量%水溶液 ・・・・10ml
- · · · · · · 8 5 4 m 1 ・蒸留水

[0196]

処方3 (バック面側第2層用)

- ·SnO,/SbO · · · · · · 84g
- (9/1質量比、平均粒径0.038 µm、17質量%分散物)
- · · · · · · 89. 2g ゼラチン(10%水溶液)
- ・信越化学(株) 製メトローズTC-5(2%水溶液) ・・・・・8.6g
- ・綜研化学(株)製MP-1000(ポリマー微粒子) ・・・・・0.01g
- ・ドデシルベンゼンスルホン酸ナトリウムの1質量%水溶液 ・・・・10ml
- プロキセル(ICI社製)

· · · · · 6 m l $\cdots \cdots 1$ m l

・蒸留水

· NaOH (1%)

· · · · · · 805m1

【0197】《下塗り支持体の作製》上記厚さ175µ 30 散液(a)を得た。 mの2軸延伸ポリエチレンテレフタレート支持体の両面 それぞれに、上記コロナ放電処理を施した後、片面(感 光性層面) に下塗り塗布液処方1をワイヤーバーでウエ ット塗布量が 6. 6 m 1 / m² (片面当たり) になるよ うに塗布して180℃で5分間乾燥し、ついでこの裏面 (バック面) に下塗り塗布液処方2をワイヤーバーでウ エット塗布量が5.7m1/m²になるように塗布して 180℃で5分間乾燥し、更に裏面(バック面)に下塗 り塗布液処方3をワイヤーバーでウエット塗布量が7. 7m1/m'になるように塗布して180℃で6分間乾 燥して下塗り支持体を作製した。

【0198】《バック面塗布液の調製》

(1) 塩基プレカーサーの固体微粒子分散液(a) の調

塩基プレカーサー化合物11を64g、ジフェニルスル フォンを28g及び花王(株)製界面活性剤デモールN 10gを蒸留水220mlと混合し、混合液をサンドミ ル(1/4Gallonサンドグラインダーミル、アイ メックス(株)製)を用いてビーズ分散し、平均粒子径

【0199】(2)染料固体微粒子分散液の調製 シアニン染料化合物13を9.6g及びpードデシルベ ンゼンスルフォン酸ナトリウム5.8gを蒸留水305 mlと混合し、混合液をサンドミル(1/4Gallo nサンドグラインダーミル、アイメックス(株)製)を 用いてビーズ分散して平均粒子径0.2μmの染料固体 微粒子分散液を得た。

【0200】(3)ハレーション防止層塗布液の調製 ゼラチン17g、ポリアクリルアミド9.6g、上記塩 40 基プレカーサーの固体微粒子分散液(a)70g、上記 染料固体微粒子分散液 5 6 g、ポリメチルメタクリレー ト微粒子(平均粒子サイズ 6.5 μm) 1.5 g、ベン ゾイソチアゾリノン 0. 03g、ポリエチレンスルフォ ン酸ナトリウム2.2g、青色染料化合物14を0.2 g、水を844ml混合し、ハレーション防止層塗布液 を調製した。

【0201】《バック面保護層塗布液の調製》容器を4 0℃に保温し、ゼラチン50g、ポリスチレンスルフォ ン酸ナトリウム 0.2g、N, N-エチレンピス(ピニ $0.2 \mu m$ の、塩基プレカーサー化合物の固体微粒子分 $50 \mu n$ の、塩基プレカーサー化合物の固体微粒子分 $50 \mu n$ の、塩基プレカーサー化合物の固体微粒子分 $50 \mu n$ 0 10μ ェノキシエトキシエタンスルフォン酸ナトリウム1g、ベンゾイソチアゾリノン30mg、 $N-パーフルオロオクチルスルフォニル-N-プロピルアラニンカリウム塩37mg、ポリエチレングリコールモノ(<math>N-パーフルオロオクチルズルホニル-N-プロピル-2-アミノエチル)エーテル[エチレンオキサイド平均重合度15]0.15g、<math>C_sF_{1,7}SO_sK32mg$ 、 $C_sF_{1,7}SO_sN$ (C_sH_7)(CH_1CH_2O)。(CH_7)。 $-SO_3Na64mg$ 、アクリル酸/エチルアクリレート共重合体(共重合質量比5/95)8.8g、エアロゾールOT(ア 10メリカンサイアナミド社製)0.6g、流動パラフィン乳化物を流動パラフィンとして1.8g、水を950m1混合してバック面保護層塗布液とした。

【0202】《ハロゲン化銀乳剤1の調製》蒸留水14 21mlに1質量%臭化カリウム溶液8.0mlを加 え、さらに1N硝酸を8.2m1、フタル化ゼラチン2 0gを添加した液をチタンコートしたステンレス製反応 壺中で攪拌しながら、37℃に液温を保ち、硝酸銀3 7. 04gに蒸留水を加え159mlに希釈した溶液A と臭化カリウム32.6gを蒸留水にて容量200ml に希釈した溶液Bを準備し、コントロールダブルジェッ ト法でpAgを8.1に維持しながら、溶液Aの全量を 一定流量で1分間かけて添加した。溶液Bは、コントロ ールドダブルジェット法にて添加した。その後3.5質 量%の過酸化水素水溶液を30m1添加し、さらにベン ツイミダゾールの3質量%水溶液を36ml添加した。 その後、再び溶液Aを蒸留水で希釈して317.5ml にした溶液A2と、溶液Bに対して最終的に銀1モル当 たり1×10⁻¹モルになるよう6塩化イリジウム酸3カ リウム塩を溶解し、液量を溶液Bの2倍の400m1ま 30 で蒸留水で希釈した溶液B2を用いて、やはりコントロ ールドダブルジェット法にて、pAgを8.1に維持し ながら、一定流量で溶液A2を10分間かけて全量添加 した。溶液B2は、コントロールドダブルジェット法で 添加した。その後、5-メチル-2-メルカプトベンズ イミダゾールの0.5質量%メタノール溶液を50ml 添加し、さらに硝酸銀でpAgを7.5に上げてから 0. 5mol/リットル硫酸を用いてpHを3. 8に調 製し、攪拌を止め、沈降/脱塩/水洗工程を行い、脱イ オンゼラチン3.5gを加えて1m01/リットル水酸 40 化ナトリウムを添加して、pH6.0、pAg8.2に 調製してハロゲン化銀分散物を作製した。できあがった ハロゲン化銀乳剤中の粒子は、平均球相当径0.053 μm、球相当径の変動係数18%の純臭化銀粒子であっ た。粒子サイズ等は、電子顕微鏡を用い1000個の粒 子の平均から求めた。この粒子の {100} 面比率は、 クベルカムンク法を用いて85%と求められた。

【0203】上記乳剤を38℃に攪拌しながら維持して、ベンゾイソチアゾリノンを0.035g(3.5質量%メタノール溶液で添加)加え、40分後に分光増感 50

色素Aの固体分散物(ゼラチン水溶液)を銀1モル当たり 5×10^{-3} モル加え、1分後に47℃に昇温し、20分後にベンゼンチオスルフォン酸ナトリウムを銀1モルに対して 3×10^{-6} モル加え、さらに2分後にテルル増感剤Bを銀1モル当たり 5×10^{-6} モル加えて90分間熟成した。熟成終了間際に、N, N-ジヒドロキシ-N-ジエチルメラミンの<math>0. 5質量%メタノール溶液を5m1を加え、温度を31℃に下げ、フェノキシエタノールの3. 5質量%メタノール溶液5m1、5-メチル-2-メルカプトベンヅイミダゾールを銀1モル当たり 7×10^{-3} モル及び1-フェニル-2-ヘブチル-5-メルカプト-1, 3, 4-トリアゾールを銀1モルに対して6. 4×10^{-3} モルを添加して、ハロゲン化銀乳剤1を作製した。

[0204]《ハロゲン化銀乳剤2の調製》ハロゲン化銀乳剤1の調製において、粒子形成時の液温37℃を50℃に変更する以外は同様にして平均球相当径0.08μm、球相当径の変動係数15%の純臭化銀立方体粒子乳剤の調製した。ハロゲン化銀乳剤1と同様に沈殿/脱20塩/水洗/分散を行った。更に分光増感色素Aの添加量を銀1モル当たり4.5×10・モルに変えた以外は乳剤1と同様にして分光増感、化学増感及び5-メチルー2-メルカブトベンツイミダゾール、1-フェニルー2ーヘブチルー5-メルカブトー1,3,4-トリアゾールの添加を行い、ハロゲン化銀乳剤2を作製した。

【0205】《ハロゲン化銀乳剤3の調製》ハロゲン化銀乳剤1の調製において、粒子形成時の液温37℃を27℃に変更する以外は同様にして平均球相当径0.038μm、球相当径の変動係数20%の純臭化銀立方体粒子乳剤の調製した。ハロゲン化銀乳剤1と同様に沈殿/脱塩/水洗/分散を行った。更に分光増感色素Aの添加量を銀1モル当たり6×10・モルに変えた以外は乳剤1と同様にして分光増感、化学増感及び5-メチル-2-メルカプトベンヅイミダゾール、1-フェニル-2-ヘプチル-5-メルカプトー1,3,4-トリアゾールの添加を行い、ハロゲン化銀乳剤3を作製した。

【0206】《ハロゲン化銀混合乳剤Aの調製》ハロゲン化銀乳剤1を70質量%、ハロゲン化銀乳剤2を15質量%、ハロゲン化銀乳剤3を15質量%溶解し、ベンゾチアゾリウムヨーダイドを1質量%水溶液にて銀1モル当たり 7×10^{-3} モル添加した。

【0207】《りん片状脂肪酸銀塩の調製》ヘンケル社製ベヘン酸(製品名Edenor C22-85R)87.6g、蒸留水423ml、5mol/リットルーNaOH水溶液49.2ml、tert-ブタノール120mlを混合し、75℃にて1時間攪拌し反応させ、ベヘン酸ナトリウム溶液を得た。別に、硝酸銀40.4gの水溶液206.2ml (pH4.0)を用意し、10℃にて保温した。635mlの蒸留水と30mlのtert-ブタノールを入れた反応容器を30℃に保温し、

撹拌しながら先のベヘン酸ナトリウム溶液の全量と硝酸 銀水溶液の全量を流量一定でそれぞれ62分10秒と6 0分かけて添加した。このとき、硝酸銀水溶液添加開始 後7分20秒間は硝酸銀水溶液のみが添加されるように し、そのあとベヘン酸ナトリウム溶液を添加開始し、硝 酸銀水溶液の添加終了後9分30秒間はベヘン酸ナトリ ウム溶液のみが添加されるようにした。このとき、反応 容器内の温度は30℃とし、液温度が一定になるように 外温コントロールした。また、ベヘン酸ナトリウム溶液 の添加系の配管は、スチームトレースにより保温し、添 10 加ノズル先端の出口の液温度が75℃になるようにスチ ーム開度を調製した。また、硝酸銀水溶液の添加系の配 管は、2 重管の外側に冷水を循環させることにより保温 した。ベヘン酸ナトリウム溶液の添加位置と硝酸銀水溶 液の添加位置は撹拌軸を中心として対称的な配置とし、 また反応液に接触しないような高さに調製した。ベヘン 酸ナトリウム溶液を添加終了後、そのままの温度で20 分間撹拌放置し、25℃に降温した。その後、吸引濾過 で固形分を濾別し、固形分を濾過水の伝導度が30μS /cmになるまで水洗した。こうして脂肪酸銀塩を得 た。得られた固形分は、乾燥させないでウエットケーキ として保管した。

【0208】得られたベヘン酸銀粒子の形態を電子顕微 鏡撮影により評価したところ、平均値でa=0. 14μ m、b=0. $4 \mu m$ 、c=0. $6 \mu m$ 、平均アスペクト 比5. 2、平均球相当径0. 52 μm、球相当径の変動 係数15%のりん片状の結晶であった。(a, b, cは 本文の規定)乾燥固形分100g相当のウエットケーキ に対し、ポリピニルアルコール(商品名: P V A - 2 1 7、平均重合度約1700)7.4g及び水を添加し、 全体量を385gとしてからホモミキサーにて予備分散 した。次に予備分散済みの原液を分散機(商品名:マイ クロフルイダイザーM-110S-EH、マイクロフル イデックス・インターナショナル・コーポレーション 製、G102インタラクションチャンバー使用)の圧力 を175.0MPaに調節して、三回処理し、ベヘン酸 銀分散物を得た。冷却操作は蛇管式熱交換器をインタラ クションチャンバーの前後にそれぞれ装着し、冷媒の温 度を調節することで18℃の分散温度に設定した。

【0209】《還元剤の25質量%分散物の調製》還元 40 剤として1,1-ビス(2-ヒドロキシ-3,5-ジメ チルフェニル)-3,5,5-トリメチルヘキサン(例 示化合物(I-1))10kgと、変性ポリビニルアル コール(クラレ(株)製、ボバールMP203)の20 質量%水溶液10kgに、水16kgを添加して、良く 混合してスラリーとした。このスラリーをダイアフラム ボンプで送液し、平均直径 0.5mmのジルコニアビー ズを充填した横型サンドミル(UVM-2:アイメック ス(株)製)にて3時間30分分散したのち、ベンゾイ ソチアゾリノンナトリウム塩0.2gと水を加えて還元 50 希釈し、ろ過を行った。こうして得た有機ボリハロゲン

剤の濃度が25質量%になるように調製し、還元剤分散 物を得た。こうして得た還元剤分散物に含まれる還元剤 粒子はメジアン径 0. 40 μm、最大粒子径 1. 8 μm 以下であった。得られた還元剤分散物は孔径10.0μ mのポリプロピレン製フィルターにてろ過を行い、ゴミ 等の異物を除去して収納した。

【0210】《メルカプト化合物の10質量%分散物の 調製》1-フェニルー2-ヘプチルー5-メルカプトー 1, 3, 4-トリアゾールを5kgと変性ポリビニルア ルコール (クラレ (株) 製ポバールMP203) の20 質量%水溶液5kgに、水8.3kgを添加して、良く 混合してスラリーとした。このスラリーをダイアフラム ポンプで送液し、平均直径 0.5 mmのジルコニアビー ズを充填した横型サンドミル(UVM-2:アイメック ス(株)製)にて6時間分散したのち、水を加えてメル カプト化合物の濃度が10質量%になるように調製し、 メルカプト化合物分散物を得た。こうして得たメルカプ ト化合物分散物に含まれるメルカプト化合物粒子はメジ アン径0. 40 μm、最大粒子径2. 0 μm以下であっ 20 た。得られたメルカプト化合物分散物は孔径10.0μ mのポリプロピレン製フィルターにてろ過を行い、ゴミ 等の異物を除去して収納した。また、使用直前に再度孔 径10μmのポリプロピレン製フィルターにてろ過し た。

【0211】《有機ポリハロゲン化合物の20質量%分 散物-1の調製》トリブロモメチルナフチルスルホン5 kgと変性ポリビニルアルコール(クラレ(株)製ポバ ールMP203) の20質量%水溶液2.5kgと、ト リイソプロピルナフタレンスルホン酸ナトリウムの20 質量%水溶液213gと、水10kgを添加して、良く 混合してスラリーとした。このスラリーをダイアフラム ポンプで送液し、平均直径 0.5 mmのジルコニアビー ズを充填した横型サンドミル(UVM-2:アイメック ス(株)製)にて5時間分散したのち、ベンゾイソチア ゾリノンナトリウム塩0.2gと水を加えて有機ポリハ ロゲン化合物の濃度が20質量%になるように調製し、 有機ポリハロゲン化合物分散物を得た。こうして得た有 機ポリハロゲン化合物分散物-1に含まれる有機ポリハ ロゲン化合物粒子はメジアン径0.36 μm、最大粒子 径2. 0 μ m以下であった。得られた有機ポリハロゲン 化合物分散物は孔径3. 0μmのポリプロピレン製フィ ルターにてろ過を行い、ゴミ等の異物を除去して収納し た。

【0212】《有機ポリハロゲン化合物の25質量%分 散物-2の調製》有機ポリハロゲン化合物の20質量% 分散物-1と同様に、但し、トリブロモメチルナフチル スルホン5 kgの代わりにN-ブチル-3-トリプロモ メタンスルホニルベンズアミド5 kgを用い、分散し、 この有機ポリハロゲン化合物が25質量%となるように 化合物分散物に含まれる有機ポリハロゲン化合物粒子は メジアン径 0.3 9 μ m、最大粒子径 2.2 μ m以下で あった。得られた有機ポリハロゲン化合物分散物は孔径 3.0 μ mのポリプロピレン製フィルターにてろ過を行い、ゴミ等の異物を除去して収納した。

【0213】《有機ボリハロゲン化合物の30質量%分散物-3の調製》有機ボリハロゲン化合物の20質量%分散物-1と同様に、但し、トリブロモメチルナフチルスルホン5kgを用い、20質量%MP203水溶液を5 10kgとし、分散し、この有機ボリハロゲン化合物が30質量%となるように希釈し、ろ過を行った。こうして得た有機ボリハロゲン化合物分散物に含まれる有機ボリハロゲン化合物分散物に含まれる有機ボリハロゲン化合物粒子はメジアン径0.41 μ m、最大粒子径2.0 μ m以下であった。得られた有機ボリハロゲン化合物分散物は孔径3.0 μ mのボリプロピレン製フィルターにてろ過を行い、ゴミ等の異物を除去して収納した。また、収納後、使用までは10℃以下で保管した。

【0214】《フタラジン化合物の5質量%溶液の調製》8 K g のクラレ (株) 製変性ポリビニルアルコール 20 M P 203を水174.57 K g に溶解し、次いでトリイソプロピルナフタレンスルホン酸ナトリウムの20質量%水溶液3.15 K g と 6 ーイソプロピルフタラジンの70質量%水溶液14.28 K g を添加し、6 ーイソプロピルフタラジンの5質量%液を調製した。

【0215】《顔料の20質量%分散物の調製》C.
I. Pigment Blue 60を64gと花王
(株) 製デモールNを6. 4gに水250gを添加し良く混合してスラリーとした。平均直径0.5mmのジルコニアビーズ800gを用意してスラリーと一緒にベッ 30セルに入れ、分散機(1/4Gサンドグラインダーミル:アイメックス(株)製)にて25時間分散し顔料分散物を得た。こうして得た顔料分散物に含まれる顔料粒子は平均粒径0.21μmであった。

【0216】《画像形成層バインダーの調整》画像形成層バインダーは以下のように得た。下記比較合成例1で得られた例示化合物(RP-1)に1mol/リットルのNaOHとNH、OHを用いてNa+イオン:NH、+イオン=1:2.3(モル比)になるように添加処理し、pH8.4に調整した。この時のラテックス濃度は4040質量%であった。

【0217】-比較合成例1(上記例示化合物P-1の合成処方変更品:例示化合物(RP-1)の合成)-上記合成例1において界面活性剤をペレックスSS-L (花王(株))に変更した以外はすべて同じ処方でRP-1(固形分45%、粒径79nm、ゲル分率71%)を合成した。塩素イオン濃度1000ppmであった。

【0218】《画像形成層塗布液の調製》上記で得た顔料の20質量%水分散物を1.1g、有機酸銀分散物103g、ボリビニルアルコールPVA-205(クラレ 50

(株) 製) の20質量%水溶液5g、上記25質量%還 元剤分散物25g、有機ポリハロゲン化合物分散物ー 1, -2, -3を2:5:2 (質量比) で総量13.2 g、メルカプト化合物10%分散物6.2g、画像形成 層バインダー (例示化合物 (RP-1):ラテックス濃 度40質量%)106g、フタラジン化合物の5質量% 溶液18mlを添加した混合物と、ハロゲン化銀混合乳 剤A10gとを良く混合し、画像形成層(感光性層、乳 剤層) 塗布液を調製し、そのままコーティングダイへ7 0 m 1 / m² となるように送液し、塗布した。上記画像 形成層塗布液の粘度は東京計器のB型粘度計で測定し て、40℃ (No. 1ローター、60 rpm) で85 [mPa・s] であった。レオメトリックスファーイー スト株式会社製RFSフルードスペクトロメーターを使 用した25℃での塗布液の粘度は剪断速度が0.1、 1、10、100、1000 [1/秒] においてそれぞ 11500, 220, 70, 40, 20 [mPa·s] であった。

【0219】《乳剤面中間層塗布液の調製》ポリビニルアルコールPVA-205(クラレ(株)製)の10質量%水溶液772g、顔料の20質量%分散物5.3g、メチルメタクリレート/スチレン/ブチルアクリレート/ヒドロキシエチルメタクリレート/アクリル酸共重合体(共重合質量比64/9/20/5/2)ラテックス27.5質量%液226gにエアロゾール〇T(アメリカンサイアナミド社製)の5質量%水溶液を2m1、フタル酸ニアンモニウム塩の20質量%水溶液を10.5m1、総量880gになるように水を加えて中間層塗布液とし、10m1/m'になるようにコーティングダイへ送液した。塗布液の粘度はB型粘度計40℃(No.1ローター、60rpm)で21 [mPa・s]であった。

【0220】《乳剤面保護層第1層塗布液の調製》イナ ートゼラチン64gを水に溶解し、メチルメタクリレー ト/スチレン/ブチルアクリレート/ヒドロキシエチル メタクリレート/アクリル酸共重合体(共重合質量比6 4/9/20/5/2) ラテックス27. 5質量%液8 0g、フタル酸の10質量%メタノール溶液を23m 1、4-メチルフタル酸の10質量%水溶液23ml、 0.5mo1/リットルの硫酸を28m1、エアロゾー ルOT(アメリカンサイアナミド社製)の5質量%水溶 液を5m1、フェノキシエタノール0.5g、ベンゾイ ソチアゾリノン0.1gを加え、総量750gになるよ うに水を加えて塗布液とし、4質量%のクロムみょうば ん26mlを塗布直前にスタチックミキサーで混合した ものを18.6ml/m'になるようにコーティングダ イへ送液した。塗布液の粘度はB型粘度計40℃(N o. 1ローター、60rpm) で17 [mPa・s] で あった。

【0221】《乳剤面保護層第2層塗布液の調製》イナ

ートゼラチン80gを水に溶解し、メチルメタクリレー トノスチレン/ブチルアクリレート/ヒドロキシエチル メタクリレート/アクリル酸共重合体(共重合質量比6 4/9/20/5/2) ラテックス27. 5質量%液1 02g、N-パーフルオロオクチルスルフォニル-N-プロピルアラニンカリウム塩の5質量%溶液を3.2m 1、ポリエチレングリコールモノ(N-パーフルオロオ クチルスルホニル-N-プロピル-2-アミノエチル) エーテル [エチレンオキシド平均重合度=15] の2質 量%水溶液を32m1、エアロゾールOT (アメリカン 10 サイアナミド社製)の5質量%溶液を23m1、ポリメ チルメタクリレート微粒子(平均粒径0.7μm)4 g、ポリメチルメタクリレート微粒子(平均粒径6.4 μ m) 21g、4-メチルフタル酸1.6g、フタル酸 4. 8g、0. 5mol/リットルの硫酸を44ml、 ベンゾイソチアゾリノン10mgに総量650gとなる よう水を添加して、4質量%のクロムみょうばんと0. 67質量%のフタル酸を含有する水溶液445mlを塗 布直前にスタチックミキサーで混合したものを表面保護 層塗布液とし、8.3m1/m¹になるようにコーティ ングダイへ送液した。塗布液の粘度はB型粘度計40℃ (No. 1ローター, 60 r pm) で9 [mPa・s] であった。

【0222】《熱現像画像記録材料の作製》上記下塗り 支持体のバック面側に、ハレーション防止層塗布液を固 体微粒子染料の固形分塗布量が 0.04g/m²となる ように、またバック面保護層塗布液をゼラチン塗布量が 1. 7g/m²となるように同時重層塗布し、乾燥し、 ハレーション防止バック層を作製した。バック面と反対 の面に下塗り面から画像形成層(ハロゲン化銀の塗布銀 30 量0.14g/m²)、中間層、保護層第1層、保護層 第2層の順番でスライドビード塗布方式にて同時重層塗 布し、熱現像画像記録材料の試料101を作製した。 【0223】塗布はスピード160m/minで行い、 コーティングダイ先端と支持体との間隔を0.14~ 0. 28mmに、また、塗布液の吐出スリット幅に対し て塗布幅が左右ともに各0.5mm広がるように調節 し、減圧室の圧力を大気圧に対して392Pa低く設定 した。その際、支持体は帯電しないようにハンドリング 及び温湿度を制御し、更に塗布直前にイオン風で除電し 40 た。引き続くチリングゾーンでは、乾球温度が18℃、 湿球温度が12℃の風を30秒間吹き当てて、塗布液を 冷却した後、つるまき式の浮上方式の乾燥ゾーンにて、 乾球温度が30℃、湿球温度が18℃の乾燥風を200 **秒間吹き当てた後70℃の乾燥ゾーンを20秒間通した** 後、90℃の乾燥ゾーンを10秒間通し、その後25℃ に冷却して、塗布液中の溶剤の揮発を行った。チリング ゾーン及び乾燥ゾーンでの塗布液膜面に吹き当たる風の 平均風速は7m/secであった。作製された熱現像画

が550秒、バック面が130秒であった。

【0224】前記試料101とほぼ同等の現像濃度を与 えるように、フェノール系還元剤(一般式(I)の化合 物)とA及びBの少なくとも一方の条件を満たす化合物 (一般式(I) と組み合わせる化合物)と、それらの塗 設量(化合物量を100とする相対mol%で示す) と、画像形成層バインダーとを表1に示したように調整 して試料102~121を作製し、塗布性、及び画像保 存性の評価を行った。その結果を表1に示す。なお、表 1に示す還元剤は上記一般式(I)の化合物の具体例で ある例示化合物 (I-1)~(I-34)から、一般式 (I) と組み合わせる化合物は上記一般式(II)~ (V) の化合物の具体例である例示化合物(1)~(3 2)、さらに上記ホスホリル基を有する化合物の具体例 である例示化合物 (II-1)~(II-90) から、 画像形成層バインダーは上記特定のボリマーラテックス の具体例である例示化合物 $(P-1) \sim (P-24)$ 、 さらに例示化合物 $(RP-1) \sim (RP-2)$ から、そ れぞれ選択されるものである。

【0225】試料102~121の作製にあたって、試料101とは異なる還元剤(一般式(I)の化合物)を用いる場合、1,1-ピス(2-ヒドロキシー3,5-ジメチルフェニル)-3,5,5-トリメチルヘキサン(例示化合物(I-1))の代わりに、各還元剤を用いて上記還元剤の25%分散物の調整と同様にして調整したものを用いた。

【0226】試料102~121の作製にあたって、一般式(I)と組み合わせる化合物を用いる場合、分散物として画像形成層塗布後に含有させた。使用量は還元剤と等モル量になるように用いた。以下に例示化合物(II-2)の分散物の調整を示すが、他の種類の化合物も同様に調整した分散物として含有させた。

【0227】《例示化合物 (II-2) の分散物の調 製》例示化合物 (II-2)を1kgと、変性ポリピニ ルアルコール (クラレ (株) 製、ボバールMP203) の20質量%水溶液1kgに、水1.6kgを添加した うえでよく混合してスラリーとした。このスラリーをダ イアフラムポンプで送液し、平均直径0.5mmのジル コニアビーズを充填した横型サンドミル(アイメックス (株) 製、UVM-2) にて3時間30分分散したの ち、ベゾイソチアゾリノンナトリウム塩0.2gと水を 加えてホスホリル化合物の濃度が25質量%になるよう に調製し、ホスホリル化合物の固体微粒子分散物を得 た。こうして得られた分散物に含まれるホスホリル化合 物粒子はメジアン径 0. 45 μm、最大粒径 2. 0 μm 以下であった。得られた分散物は孔径10.0 µmのポ リプロピレン製フィルターにてろ過を行い、ゴミ等の異 物を除去して収納した。

平均風速は7m/secであった。作製された熱現像画 【0228】試料102~121の作製にあたって、試像記録材料のマット度はベック平滑度で画像形成層面側 50 料101とは異なる画像形成層パインダーを用いる場合

でも、上記画像画像形成用パインダーの調整と同様に処理したものを用いた。表 1 には画像画像形成用パインダーの種類とそのハロゲンイオン含有量を示す。なお、試料 103 で用いる例示化合物(RP-2)は、下記比較合成例 2 に示すようにして合成したものである。

【0229】-比較合成例2(RP-1の精製・濃縮品:例示化合物(RP-2)の合成)-比較合成例1の例示化合物(RP-1)にVISKAS E社製透析用セルロースチューブC-65を用いて蒸留 水で6時間透析を行った。この透析品と同量のポリマー 10 固形分に相当する例示化合物(PR-1)を透析品に混合したラテックスをエバボレーターで45%まで濃縮してRP-2(固形分45%、粒径110nm、ゲル分率72%)を得た。塩素イオン濃度550ppmであっ

た。

【0230】《塗布性の評価》塗布性の評価は、塗布後の試料の面状を目視で観察し、 $5\,\mathrm{m}^2$ あたりに発生したスジやハジキの個数により行った。その結果を表 $1\,\mathrm{cr}$ す。なお、評価基準は次の通りである(実用上許容されるのはA及びBである)。

A:0個、B:1個、C:2~4個、D:5個以上 【0231】《画像保存性の評価》画像保存性の評価 は、熱現像後の画像記録材料を60℃、相対湿度55% の条件下で1日間保存し、その前後での白地部の濃度変 化△Dminを測定して行った。

[0232]

【表1】

默料 No	画像形成層パインダー		還元剤(一般式(I))		還元剤と組合せる化合物		- 旅布性	画像	備考
	種類	ハロケンイオン合量(ppm)	種類	生設量 (相対mol%)	種類	參設量 (相対mol%)	ME TO LE	保存性	Hel 73
101	RP-1	1000	(I-1)	100			_ A	0.252	比較包
102	RP-1	1000	(1-1)	100	(II-2)	100	В	0.144	比較
103	RP-2	550	(I-1)	100	(II-2)	100	С	0.033	比較9
104	P-1	9	(I-1)	100	(I-2)	100	Α	0.036	本発明
105	P −1	9	(1-1)	100	-	_	Α	0.102	本発明
106	P-1	9	(I-2)	80	(I-2)	80	Α	0.044	本発明
107	P-1	9	(1-3)	50	(II-2)	50	Α	0.039	本発明
108	P-1	9	(1-4)	65	(I-2)	65	Α	0.047	本免り
109	P-1	9	(1-7)	90	(I-2)	90	В	0.061	本発明
110	P-2	8	(I-1)	100	(2)	100	A	0.055	本発明
111	P-3	25	(1-1)	100	(6)	100	Α	0.047	本発明
112	P-4	15	(1-1)	100	(8)	100	Α	0.039	本発明
113	P-5	200	(1-1)	100	(11)	100	Α	0.042	本発明
114	P-7	380	(I-1)	100	(13)	100	В	0.062	本発明
115	P-8	48 (I-1) 100 (15) 100		A	0.077	本発明			
116	P-10	150	(I-1)	100	(16)	100	Α	0.081	本発明
117	P-12	350	(I-1)	100	(17)	100	Α	0.076	本発明
118	P-15	430	(I-1)	100	(II-51)	100	Α	0.098	本角明
119	P-18	87	(I-1)	100	(II-26)	100	Α	0.052	本発明
120	P-20	8	(I-1)	100	(23)	(23) 100		0.058	本発3
121	P-21	29	(1-1)	100	(24)	100	В	0.048	本発明

【0233】表1より明らかなように、画像形成層バインダーとして特定のポリマーラテックスを用いることにより、画像保存性、及び塗布性が供に顕著に改良される。

【0234】(実施例2)実施例1で用いたハロゲン化銀乳剤1~3、ハロゲン化銀混合乳剤A、還元剤の25%質量%分散物、有機ポリハロゲン化合物の25質量%分散物-2、有機ポリハロゲン化合物の30質量%分散物-3、画像形成層塗布液を以下の方法で調製したものに変更して、さらにホスホリル化合物分散物を使用して、実施例1と同じ手順で熱現像画像記録材料を得た。【0235】《ハロゲン化銀乳剤1の調製》蒸留水1421mlに1質量%臭化カリウム溶液3.1mlを加え、さらに05mol/リットルの硫酸を3.5ml、

フタル化ゼラチン31.7gを添加した液をチタンコートしたステンレス製反応壺中で攪拌しながら、34℃に液温を保ち、硝酸銀22.22gに蒸留水を加え95.40 4mlに希釈した溶液Aと臭化カリウム15.9gを蒸留水にて容量97.4mlに希釈した溶液Bを一定流量で45秒間かけて全量添加した。その後3.5質量%の過酸化水素水溶液を10ml添加し、さらにベンツイミダゾールの10質量%水溶液を10.8ml添加した。さらに、硝酸銀51.86gに蒸留水を加え317.5mlに希釈した溶液Cと臭化カリウム45.8gを蒸留水にて容量400mlに希釈した溶液Dを、溶液Cは一定流量で20分間かけて全量添加し、溶液DはpAgを8.1に維持しながらコントロールドダブルジェット法50で添加した。銀1モル当たり1×10⁻¹モルになるよう

129

六塩化イリジウム(III)酸カリウム塩を溶液C及び 溶液Dを添加しはじめてから10分後に全量添加した。 また、溶液Cの添加終了の5秒後に六シアン化鉄(I I)カリウム水溶液を銀1モル当たり3×10⁻⁴モル全 量添加した。0.5mol/リットル硫酸を用いてpH を3.8に調整し、攪拌を止め、沈降/脱塩/水洗工程 をおこなった。1mo1/リットル水酸化ナトリウムを 用いてpH5.9に調整し、pAg8.0のハロゲン化 銀分散物を作製した。

【0236】上記ハロゲン化銀分散物を攪拌しながら3 8℃に維持して、0.34質量%の1,2-ベンゾイソ チアゾリン-3-オンのメタノール溶液を5m1加え、 40分後に後記の分光増感色素Aのメタノール溶液を銀 1モル当たり1×10⁻³モル加え、1分後に47℃に昇 温した。昇温の20分後にベンゼンチオスルフォン酸ナ トリウムをメタノール溶液で銀1モルに対して7. 6× 10⁻⁶ モル加え、さらに5分後に後記のテルル増感剤B をメタノール溶液で銀1モル当たり1.9×10⁻¹モル 加えて91分間熟成した。N, N'-ジヒドロキシーN" -ジエチルメラミンの0.8質量%メタノール溶液1. 3mlを加え、さらに4分後に、5-メチルー2-メル カプトベンヅイミダゾールをメタノール溶液で銀1モル 当たり3.7×10⁻¹モル及び1-フェニル-2-ヘプ チルー5-メルカプト-1,3,4-トリアゾールをメ タノール溶液で銀1モルに対して4.9×10³モル添 加して、ハロゲン化銀乳剤1を作製した。調製できたハ ロゲン化銀乳剤中の粒子は、平均球相当径0.046μ m、球相当径の変動係数20%の純臭化銀粒子であっ た。粒子サイズ等は、電子顕微鏡を用い1000個の粒 子の平均から求めた。この粒子の {100} 面比率は、 クベルカムンク法を用いて80%と求められた。

【0237】《ハロゲン化銀乳剤2の調製》ハロゲン化 銀乳剤1の調製において、粒子形成時の液温34℃を4 9℃に変更し、溶液 C の添加時間を 30分にして、六シ アノ鉄(II)カリウムを除去した以外は同様にして、 ハロゲン化銀乳剤2の調製を行った。ハロゲン化銀乳剤 1と同様に沈殿/脱塩/水洗/分散を行った。更に分光 増感色素Aの添加量を銀1モル当たり7. 5×10⁻⁴モ ル、テルル増感剤Bの添加量を銀1モル当たり1.1× 10-1モル、1-フェニル-2-ヘプチル-5-メルカ 40 プト-1, 3, 4-トリアゾールを銀1モルに対して 3. 3×10⁻³ モルに変えた以外は乳剤1と同様にして 分光増感、化学増感及び5-メチル-2-メルカプトベ ンヅイミダゾール、1-フェニル-2-ヘプチル-5-メルカプト-1, 3, 4-トリアゾールの添加を行い、 ハロゲン化銀乳剤2を得た。ハロゲン化銀乳剤2の乳剤 粒子は、平均球相当径0.080 μm、球相当径の変動 係数20%の純臭化銀立方体粒子であった。

【0238】《ハロゲン化銀乳剤3の調製》ハロゲン化 銀乳剤1の調製において、粒子形成時の液温34℃を2 50

7℃に変更する以外は同様にして、ハロゲン化銀乳剤3 の調製を行った。また、ハロゲン化銀乳剤1と同様に沈 殿/脱塩/水洗/分散を行った。分光増感色素Aの固体 分散物(ゼラチン水溶液)の添加量を銀1モル当たり6 ×10⁻³モル、テルル増感剤Bの添加量を銀1モル当た り5.2×10⁻¹モルに変えた以外は乳剤1と同様にし て、ハロゲン化銀乳剤3を得た。ハロゲン化銀乳剤3の 乳剤粒子は、平均球相当径0.038 μm、球相当径の 変動係数20%の純臭化銀立方体粒子であった。

【0239】《ハロゲン化銀混合乳剤Aの調製》ハロゲ ン化銀乳剤1を70質量%、ハロゲン化銀乳剤2を15 質量%、ハロゲン化銀乳剤3を15質量%溶解し、ベン ゾチアゾリウムヨーダイドを1質量%水溶液にて銀1モ ル当たり7×10⁻³ モル添加した。

【0240】《還元剤の25質量%分散物の調製》還元 剤として1,1-ビス(2-ヒドロキシ-3,5-ジメ チルフェニル) -3, 5, 5-トリメチルヘキサン(例 示化合物 (I-1)) 10kgと変性ポリビニルアルコ ール (クラレ (株) 製、ポバールMP203) の20質 20 量%水溶液10kgに、水16kgを添加して、よく混 合してスラリーとした。このスラリーをダイアフラムポ ンプで送液し、平均直径0.5mmのジルコニアビーズ を充填した横型サンドミル(アイメックス(株)製、U VM-2)にて3時間30分分散したのち、ベンゾイソ チアゾリノンナトリウム塩0.2gと水を加えて還元剤 の濃度が25質量%になるように調製し、還元剤の固体 微粒子分散物を得た。こうして得られた分散物に含まれ る還元剤粒子はメジアン径 0. 42 μm、最大粒子径 2. 0 μm以下であった。得られた分散物は孔径10. 0μmのポリプロピレン製フィルターにてろ過を行い、 ゴミ等の異物を除去して収納した。

【0241】《ホスホリル化合物の25質量%分散物の 調製》ホスホリル化合物としてトリフェニルホスフィン オキシド1kgと、変性ポリピニルアルコール(クラレ (株) 製、ポパールMP203) の20質量%水溶液1 kgに、水1.6kgを添加したうえでよく混合してス ラリーとした。このスラリーをダイアフラムポンプで送 液し、平均直径0.5mmのジルコニアピーズを充填し た横型サンドミル(アイメックス(株)製、UVM-2) にて3時間30分分散したのち、ベゾイソチアゾリ ノンナトリウム塩 0.2と水を加えてホスホリル化合物 の濃度が25質量%になるように調製し、ホスホリル化 合物の固体微粒子分散物を得た。こうして得られた分散 物に含まれるホスホリル化合物粒子はメジアン径0.4 $5 \mu m$ 、最大粒径 2. $0 \mu m$ 以下であった。得られた分 散物は孔径10.0μmのポリプロピレン製フィルター にてろ過を行い、ゴミ等の異物を除去して収納した。

【0242】《有機ポリハロゲン化合物の25質量%分 散物-2の調製》有機ポリハロゲン化合物の20質量% 分散物-1と同様に、但し、トリブロモメチルナフチル

スルホン 5 k gの代わりにトリプロモメチル(4 - (2, 4, 6 - トリメチルフェニルスルホニル)フェニル)スルホン 5 k gを用い、分散し、この有機ボリハロゲン化合物が 2 5 質量%となるように希釈し、ろ過を行った。こうして得た有機ポリハロゲン化合物分散物に含まれる有機ボリハロゲン化合物粒子はメジアン径 0. 3 8 μ m、最大粒子径 2. 0 μ m以下であった。得られた有機ボリハロゲン化合物分散物は孔径 3. 0 μ mのボリプロピレン製フィルターにてろ過を行い、ゴミ等の異物を除去して収納した。

【0243】《有機ポリハロゲン化合物の30質量%分散物-3の調製》有機ポリハロゲン化合物の20質量%分散物-1と同様に、但し、トリプロモメチルナフチルスルホン5 k g の代わりにトリプロモメチルフェニルスルホン5 k g を用い、20質量% M P 203 水溶液を5 k g とし、分散し、この有機ポリハロゲン化合物が30 質量%となるように希釈し、ろ過を行った。こうして得た有機ポリハロゲン化合物分散物に含まれる有機ポリハロゲン化合物粒子はメジアン径0.41 μ m、最大粒子径2.0 μ m以下であった。得られた有機ポリハロゲン 20 化合物分散物は孔径3.0 μ mのポリプロピレン製フィルターにてろ過を行い、ゴミ等の異物を除去して収納した。また、収納後、使用までは10℃以下で保管した。【0244】《画像形成層(感光性層)塗布液の調製》上記で得た顔料の20質量%水分散物を1.1 g、有機

酸銀分散物103g、ボリビニルアルコールPVA-205(クラレ(株)製)の20質量%水溶液5g、上記25質量%還元剤分散物25g、25質量%ホスホリル化合物分散物9.4g、有機ボリハロゲン化合物分散物-1,-2,-3を5:1:3(質量比)で総量16.3g、メルカプト化合物10%分散物6.2g、画像形成層バインダー(例示化合物(RP-1):ラテックス濃度40質量%)106g、フタラジン化合物の5質量%溶液18m1を添加した混合物と、ハロゲン化銀混合10乳剤A10gとをよく混合し、画像形成層塗布液を調製し、そのままコーティングダイへ70m1/m²となるように送液し、塗布に用いた。

【0245】《熱現像画像記録材料の作製》上記の材料を用いた点を除いて実施例1の試料101と同じ方法で熱現像画像記録材料の試料201を調製した。実施例1と同様にして、前記試料201とほぼ同等の現像濃度を与えるように、フェノール系還元剤(一般式(I)の化合物)とA及びBの少なくとも一方の条件を満たす化合物(一般式(I)と組み合わせる化合物)と、それらの塗設量と、画像形成層バインダーとを表2~3に示したように調整した試料202~127、試料301~314を作製し、塗布性、及び画像保存性の評価を行った。その結果を表2及び3に示した。

【0246】 【表2】

試料	画像形成層パインダー		還元剤(一般式(I))		還元剤と組合せる化合物		塗布性	画像	備考
No	種類	ハロケンイオン含量(ppm)	種類	盤設量 (相対mol%)	種類	塗設量 (相対mol%)		保存性	
201	RP-1	1000	(I-1)	100	_	_	Α	0.278	比較例
202	RP-1	1000	(I-1)	100	(II-2)	100	В	0.132	比較例
203	RP-2	. 550	(I-1)	100	(I-2)	100	С	0.056	比較例
204	P-1	9	(I-1)	100	(🛮 -2)	100	Α	0.066	本発明
205	P-1	9	(I-1)	100	_	-	Α	0.103	本発明
206	P-2	8	(I-1)	100	(1-2)	100	Α	0.071	本発明
207	P-3	25	(1-1)	100	(11-2)	50	Α	0.088	本発明
208	P-4	15	(I-1)	100	(1-2)	100	Α	0.061	本発明
209	P-5	200	(1-1)	100	(I-2)	100	В	0.051	本発明
210	P-7	380	(1-1)	100	(II-2)	150	Α	0.041	本発明
211	P-8	48	(1-1)	100	(II-2)	100	Α	0.037	本発明
212	P-10	150	(1-1)	100	(II-2)	100	Α	0.047	本発明
213	P-12	350	(1-1)	100	(II-2)	100	Α	0.058	本発明
214	P-15	430	(1-1)	100	(II-2)	100	В	0.089	本発明
215	P-18	87	(1-1)	100	(II-2)	100	Α	0.081	本発明
216	P-20	8	(1-2)	80	(II-2)	80	Α	0.091	本発明
217	P-21	29	(I -3)	50	(I-2)	75	Α	0.077	本発明

[0247]

【表3】

試料 No	画像形成層パインダー		還元剤(一般式(I))		還元剤と組合せる化合物			画像	
	種類	ハロケンイオン含量(ppm)	種類	建設量 (相対molk)	種類	差設量 (相対mo%)	塗布性	保存性	備考
301	RP-1	1000	(1-7)	90	_	_	Α	0.288	比較例
302	RP-1	1000	(I-7)	90	(II-1)	100	В	0.152	比較例
303	RP-2	550	(I-7)	90	(II-1)	100	С	0.066	比較例
304	P-1	9	(I-7)	90	(II-1)	100	Α	0.072	本発明
305	₽-1	. 9	(I-7)	90	_	_	Α	0.111	本発明
306	P-3	25	(I-7)	90	(II-8)	50	Α	0.099	本免明
307	7	15	([-7)	90	(I-22)	100	Α	0.069	本発明
308	RP-1	1000	(9-1)	60	_	100	Α	0.291	比較例
309	RP-1	1000	(9-1)	60	(II-1)	150	В	0159	比較例
310	RP-2	5	(9-1)	60	(I-1)	100	D	0.047	比較例
311	P-1	9	(e-1)	60	(II-1)	100	Α	0.062	本発明
312	P-2	8	(I -9)	60	(II-6)	100	Α	0.059	本発明
313	P-3	8	(I-9)	60	_	_	В	0.123	本発明
314	P-4	15	(I-9)	60	(II-22)	100	Α	0.069	本発明

【0248】表2及び3から、画像形成層バインダーと しての特定のポリマーラテックスは、画像保存性、及び 塗布性の改良に有効なことが明らかである。 2 造を以下に示す。

[0250] 20 [化43]

【0249】(実施例3)実施例3で用いた化合物の構

化合物G

染料A

化合物A

增感色素A

[0251]

135 **化合物B**

造技剂 A

ポリハロゲン化合物一人

化合物C

化合物ス

[0252]

【化45】

化合物D

化合物E

化合物S

【0253】《PET支持体の作製》テレフタル酸とエ チレングリコールを用い、常法に従って、固有粘度 IV 30 ック部をスリットした後、両端にナール加工を行い、 (質量比) 中25℃で測定) のPETを得た。これをペ レット化して130℃で4時間乾燥し、300℃で溶融 後、T型ダイから押し出して急冷し、熱固定後の膜厚が 120μmになるような厚さの未延伸フィルムを作製し た。これを、周速の異なるロールを用い、3.3倍に縦 延伸、ついでテンターで4.5倍に横延伸を実施した。 この時の温度はそれぞれ、110℃、130℃であっ た。この後、240℃で20秒間熱固定し、これと同じ

温度で横方向に4%緩和した。この後、テンターのチャ 4. 8 kg/cm¹で巻き取り、幅2. 4m、長さ35 00m、厚さ120μmのロール状のPET支持体を作 製した。

【0254】《下塗塗布》上で得られたPET支持体の 両面に、下記の組成の下塗り層(a)と下塗り層(b) を順次塗布し、それぞれ180℃で4分間乾燥した。乾 燥後の下塗り層(a)の厚さは2.0μmであった。 [0255]

(1)下塗り層(a)組成

・ポリマーラテックス(ア) ・・・・・固形分量として3.0g/m² (コア部90質量%、シェル部10質量%のコアシェルタイプのポリマーラテ ックス

コア部:塩化ビニリデン/メチルアクリレート/メチルメタクリレート/ アクリロニトリル/アクリル酸=93/3/3/0.9/0.1 (質量%) シェル部:塩化ビニリデン/メチルアクリレート/メチルメタクリレート/ アクリロニトリル/アクリル酸=88/3/3/3/3(質量%) 質量平均分子量38000)

・2、4-ジクロロ-6-ヒドロキシ-S-トリアジン・・・・23mg/m²

・マット剤 · · · · · · 1. 5 m g/m²

139

(ポリスチレン: 平均粒子径2.4 µm)

[0256]

(2)下塗り層(b)組成

・脱イオン処理ゼラチン

 $\cdots \cdots 50 \,\mathrm{mg/m^2}$

(Ca²⁺含量0.6ppm;ゼリー強度230g)

【0257】《バック層の形成》上で得られた2層の下 塗りを施したPET支持体の片面に、下記の導電層と保

護層を順次塗布し、それぞれ180℃、4分間乾燥し て、バック層を形成した。

(1) 導電層組成

ジュリマーET-410 (日本純菜(株)製) $\cdots 96 \,\mathrm{mg/m^2}$

・アルカリ処理ゼラチン $\cdots \cdot 42 \,\mathrm{mg/m^2}$

(分子量約10000、Ca²⁺含量30ppm)

・脱イオン処理ゼラチン (Ca²⁺含量0.6ppm) ・・・・・8mg/m²

 $\cdots \cdots 0$. 2 mg/m^2 ・化合物G

· · · · · · 1 0 m g/m² ・ポリオキシエチレンフェニルエーテル

 $\cdots \cdots 1.8 \,\mathrm{mg/m^2}$ ・スミテックスレジンM-3

(水溶性メラミン化合物、住友化学工業(株)製)

・・・・・・783nmの光学濃度が1.2になる塗布量 \cdot SnO,/Sb $\cdots \cdots 160 \,\mathrm{mg/m^2}$

(9/1質量比、針状微粒子、長軸/短軸=20~30、石原産業(株)製)

・マット剤 $\cdots \cdots 7 \text{ mg/m}^2$

(ポリメチルメタクリレート、平均粒子径5 µm)

[0258]

(2) 保護層組成

・ポリマーラテックス(イ)・・・・・・固形分量として1000mg/m² (メチルメタクリレート/スチレン/2-エチルヘキシルアクリレート/2-ヒドロキシエチルメタクリレート/アクリル酸=59/9/26/5/1 (質量 %の共重合体))

・ポリスチレンスルホン酸塩 $\cdots \cdots 2.6 \,\mathrm{mg/m^2}$

(分子量1000~5000)

・セロゾール524(中京油脂(株)) $\cdots \cdots 25 \,\mathrm{mg/m^2}$

・スミテックスレジンM-3 $\cdots 218 \,\mathrm{mg/m^2}$

(水溶性メラミン化合物、住友化学工業(株)製)

【0259】《搬送熱処理》

(1)熱処理

上で得られた下塗り及びバック層を施したPET支持体 を、160℃に設定した全長200mの熱処理ゾーンに 入れ、張力3kg/cm²、搬送速度20m/分で搬送 し、熱処理を施した。

(2)後熱処理

熱処理を行い、巻き取った。この時の巻き取り張力は1 0 kg/cm^2 rosoc.

【0260】《画像形成層塗布液の調製》

(1) 有機酸銀分散物の調製

ヘンケル社製ベヘン酸(製品名EdenorC22-8 5R) 87. 6g、蒸留水423ml、5mol/リッ トルーNaOH水溶液49.2ml、及びtertーブ チルアルコール120mlを混合し、75℃で1時間攪 拌して反応させ、ベヘン酸ナトリウム溶液を得た。別 に、硝酸銀40.4gを含む水溶液206.2mlを用 50 置とし、また反応液に接触しないような高さに調節し

意し、10℃に保温した。蒸留水635mlとtert -ブチルアルコール30mlを入れた反応容器を30℃ に保温し、攪拌しながら先のベヘン酸ナトリウム溶液及 び硝酸銀水溶液を流量一定でそれぞれ62分10秒と6 0分かけて添加した。この時、硝酸銀水溶液の添加開始 から7分20秒間は硝酸銀水溶液のみが添加されるよう にし、そのあとベヘン酸ナトリウム溶液の添加を開始 熱処理に引き続き、40℃のゾーンに15秒間通して後 40 し、硝酸銀水溶液の添加終了から9分30秒間はベヘン酸ナトリウム溶液のみが添加されるようにした。この時 の反応容器内の温度は30℃とし、液温度が上がらない ようにコントロールした。また、ベヘン酸ナトリウム溶 液の添加系の配管は、スチームトレースにより保温し、 添加ノズル先端の出口の液温度が75℃になるようにス チーム量をコントロールした。また、硝酸銀水溶液の添 加系の配管は、2重管の外側に冷水を循環させることに より保温した。ベヘン酸ナトリウム溶液の添加位置と硝 酸銀水溶液の添加位置は攪拌軸を中心として対称的な配 た。ベヘン酸ナトリウム溶液を添加終了後、そのままの温度で20分間攪拌放置し、25℃に降温した。その後、吸引濾過で固形分を濾別し、固形分を濾水の伝導度が 30μ S/cmになるまで水洗した。こうして得られた固形分は、乾燥させないでウエットケーキとして保管した。

【0261】得られたベヘン酸銀の粒子の形態を電子顕 微鏡撮影により評価したところ、平均投影面積径0.5 2μm、平均粒子厚み0.14μm、平均球相当径の変 動係数15%の鱗片状の結晶であった。乾燥固形分10 10 0g相当のウエットケーキに対し、ポリビニルアルコー ル(商品名: PVA-217、平均重合度:約170 0) 7. 4g及び水を添加し、全体量を385gとして からホモミキサーにて予備分散した。次に予備分散済み の原液を分散機(商品名:マイクロフルイダイザーM-110S-EH、マイクロフルイデックス・インターナ ショナル・コーポレーション製、G102インタラクシ ョンチャンパー使用)の圧力を1750kg/cm²に 調節して、三回処理し、有機酸銀分散物としてベヘン酸 銀分散物を得た。冷却操作は蛇管式熱交換器をインタラ 20 クションチャンバーの前後にそれぞれ装着し、冷媒の温 度を調節することで所望の分散温度に設定した。こうし て得たベヘン酸銀分散物に含まれるベヘン酸銀粒子は、 体積加重平均直径 0. 5 2 μm、変動係数 1 5 %であっ た。粒子サイズの測定は、Malvern Instr uments Ltd. 製MasterSizerXに て行った。また電子顕微鏡撮影により評価すると、長辺 と短辺の比が1.5、粒子厚み0.14μm、平均アス ペクト比(粒子の投影面積の円相当径と粒子厚みの比) が5.1であった。

【0262】(2)感光性ハロゲン化銀乳剤の調製 水700m1に、アルカリ処理ゼラチン(カルシウム含 有量として2700ppm以下)11g、臭化カリウム 30mg及びベンゼンチオスルホン酸ナトリウム10m gを溶解し、温度40℃でpHを5.0に調製した後、 硝酸銀18.6gを含む水溶液159mlと、臭化カリ ウムを1モル/リットル、(NH,),RhCl;(H ,O) を5×10⁻¹モル/リットル及びK,IrCl₄を 2×10⁻¹モル/リットル含む水溶液とを、pAgを 7. 7に保ちながらコントロールダブルジェット法で6 40 分30秒間かけて添加した。続いて、硝酸銀55.5g を含む水溶液476mlと、臭化カリウムを1モル/リ ットル及びK。IrCl。を2×10-6モル/リットル含 む水溶液とを、pAgを7.7に保ちながらコントロー ルダブルジェット法で28分30秒間かけて添加した。 その後pHを下げて凝集沈降させて脱塩処理をし、化合 物Aを0.17g、及び平均分子量1万5千の低分子量 ゼラチン (カルシウム含有量として20ppm以下) 5 1. 1gを加え、pH5. 9、pAg8. 0に調製し た。得られた粒子は平均粒子サイズ 0. 08 μm、投影 50

面積変動係数 9%、(100)面比率 90%の立方体粒子であった。得られた感光性ハロゲン化銀粒子を60%に昇温し、ベンゼンチオスルホン酸ナトリウムを銀1モル当たり 76μ モル添加し、 $3分後にトリエチルチオ尿素 <math>71\mu$ モルを添加して、100分間熟成した。その後、4-ヒドロキシ-6-メチル-1, 3, 3a, 7-テトラザインデンを 5×10^{-1} モル加え、40%に降温した。40%に温度を保ち、増感色素Aを感光性ハロゲン化銀1モルに対して 12.8×10^{-1} モルを攪拌しながら添加し、20分後に30%に急冷して、感光性ハロゲン化銀乳剤を調製した。

【0263】(3) 超硬調化剤の固体微粒子分散物の調 劇

超硬調化剤(造核剤A) 10gに、ボリビニルアルコール(クラレ製PVA-217) 2.5g及び水87.5 gを添加してよく攪拌し、スラリーとして3時間放置した。その後、0.5mmのジルコニアビーズ240gをスラリーと一緒にベッセルに入れ、分散機(1/4Gサンドグラインダーミル:アイメックス(株)製)で10時間分散し、超硬調化剤の固体微粒子分散物を調製した。粒子径は、粒子の80質量%が $0.1\sim1.0\mu$ mで、平均粒径は 0.5μ mであった。

【0264】 (4) 還元剤の固体微粒子分散物の調製 1, 1-ピス (2-ヒドロキシ-3, 5-ジメチルフェニル) -3, 5, 5-トリメチルヘキサン25gに、クラレ (株) 製MPボリマーのMP-203の20質量% 水溶液を25g、日信化学 (株) 製サフィノール104 Eを0. 1g、メタノール2g及び水48mlを添加してよく撹拌し、スラリーとして3時間放置した。その後、1mmのジルコニアビーズ360gをスラリーと一緒にベッセルに入れ、分散機(<math>1/4Gサンドグラインダーミル:アイメックス(株) 製)で3時間分散し、還元剤の固体微粒子分散物を調製した。粒子径は、粒子の80質量%が0.3~1.0 μ mであった。

【0265】(5)ポリハロゲン系化合物分散物分散物の調製

ボリハロゲン系化合物-A30gに、クラレ(株)製MPボリマーのMP-203を4g、化合物Cを0.25g及び水66gを添加してよく撹拌し、スラリーとした。0.5mmのジルコニアシリケートピーズ200gをスラリーと一緒にベッセルに入れ、分散機(1/16Gサンドグラインダーミル:アイメックス(株)製)で5時間分散し、ポリハロゲン系化合物分散物-A分散物を調製した。粒子径は、粒子の80質量%が0.3~1.0 μ mであった。ボリハロゲン化合物-Bについてもボリハロゲン化合物-Aと同様に固体微粒子分散物を調製し、同様な粒子径となった。

【0266】(6)亜鉛化合物の固体微粒子分散物の調 tu

った。 【0267】(7)画像形成層塗布液の調製 上記(1)で調製した有機酸銀(ペヘン酸銀)分散物中 の銀1モルに対して、以下の成分を添加し、水を加え

て、画像形成層塗布液を調製した。

化合物 Z 3 0 gに、クラレ (株) 製M PポリマーのM P -2 0 3 を 3 g及び水 8 7 m l を添加してよく攪拌し、スラリーとして 3 時間放置した。その後、上記(4)の還元剤の固体微粒子分散物の調製と同様に操作して、亜鉛化合物(化合物 Z)の固体微粒子分散物を調製した。粒子径は、粒子の 8 0 質量%が Z0. 3 Z1. 0 Z1. 0 Z2 mであ

・(2)で得た感光性ハロゲン化銀乳剤 ・・・Ag量として0.05モル ・ (3) で得た造核剤の固体微粒子分散物 ・・・固形分として17.1g ・(4)で得た還元剤の固体微粒子分散物 ・・・固形分として166g ・(5)で得たポリハロゲン系化合物分散物-A・・固形分として0.06モル ・(5)で得たポリハロゲン系化合物分散物-B・・固形分として0.02モル ・(6) で得た亜鉛化合物の固体微粒子分散物 ・・・固形分として10.5g ・画像形成層バインダー:例示化合物(PR-1)・・固形分として470g ・・・2. 2ミリモル エタンチオスルホン酸ナトリウム ・5-メチルベンゾトリアゾール · · · 1. 36g ・ポリビニルアルコール (クラレ (株) 製PVA-235) ・・・12.1g · · · 16.5g ・6 -イソプロピルフタラジン · · · 0. 37g オルトりん酸二水素ナトリウム・2水和物 ・・・783nmの光学濃度が0.3になる塗布量 ・染料A

(目安として0.50g)

【0268】《画像形成面の保護層塗布液の調製》

(1) 画像形成面の保護層(a) 塗布液の調製メチルメタクリレート/スチレン/2-エチルヘキシルアクリレート/2-ヒドロキシエチルメタクリレート/アクリル酸=58.9/8.6/25.4/5.1/2(質量%)の粒子径120nmのボリマーラテックス溶液(共重合体でガラス転移温度57℃、固形分濃度21.5質量%、造膜助剤として化合物Dをラテックスの固形分に対して15質量%含有)956gに水を加え、化合物Eを1.62g、化合物Sを3.15g、マット30剤(ボリスチレン粒子、平均粒径7μm、平均粒径の変動係数8%)1.98g及びボリビニルアルコール(クラレ(株)製、PVA-235)23.6gを加え、さらに水を加えて、画像形成面の保護層(a)塗布液を調製した。

【0269】(2)画像形成面の保護層(b)塗布液の 調製

メチルメタクリレート/スチレン/2-エチルヘキシルアクリレート/2-ヒドロキシエチルメタクリレート/アクリル酸=58.9/8.6/25.4/5.1/2 40 (質量%)の粒子径70nmのポリマーラテックス溶液(共重合体でガラス転移温度54 $^{\circ}$ 、固形分濃度21.5質量%、造膜助剤として(6-1)で示した化合物Dをラテックスの固形分に対して15質量%含有)630gに水を加え、カルナヴァワックス(中京油脂(株)製、セロゾール524)30質量%溶液6.30gを加えた。さらに、上記(1)に記載の化合物Eを0.72g、化合物Fを7.95g加え、上記化合物Sを0.90g、マット剤(ポリスチレン粒子、平均粒径7 $^{\circ}$ mm)1.18g及びポリビニルアルコール(クラレ(株)50

製, PVA-235) 8. 30gを加え、さらに水を加 えて、画像形成面の保護層(b)塗布液を調製した。 【0270】《熱現像画像記録材料の作製》上で得られ た搬送熱処理を施したPET支持体の、バック層を施し た面の反対側、即ち下塗り層(a)及び下塗り層(b) を塗布した上に、画像形成層塗布液を、塗布銀量が1. 6 g/m'になるように、さらにその上に、画像形成面 の保護層(a)塗布液を、ポリマーラテックスの固形分 途布量が1.31g/m'になるように、同時重層塗布 した。その後で、その上に画像形成面の保護層(b)塗 布液を、ポリマーラテックスの固形分塗布量が3.02 g/m'になるように塗布し、試料401を作製した。 得られた試料401の画像形成側の膜面pHは4. 9で あり、ベック平滑度は660秒であり、反対側の膜面 p Hは5.9、ベック平滑度は560秒であった。実施例 1と同様にして、前記試料401における画像形成層バ インダーを表4に示したように調整した試料402~4 08を作製し、塗布性、及び画像保存性の評価を行っ た。その結果を表4に示した。なお、画像保存性につい ては、以下に示す露光・現像((1)露光処理、(2) 熱現像処理)した熱現像画像記録材料について行った。 【0271】(1)露光処理

熱現像画像記録材料を、ビーム径(ビーム強度の1/2のFWHM) 12.56μ m、レーザー出力50mW、出力波長783nmの半導体レーザーを搭載した単チャンネル円筒内面方式のレーザー露光装置を使用し、ミラーの回転数を変化させることにより露光時間を、出力値を変えることにより露光量を調整し、 2×10^8 秒間露光した。この時のオーバーラップ係数は0.449であ

50 った。

【0272】(2)熱現像処理

上記の(1)で得られた露光済みの熱現像画像記録材料 に、図1に示した熱現像機を用いて熱現像処理を行っ た。図1に示した熱現像機は、予備加熱部A、熱現像処 理部B、徐冷却部Cを備える。予備加熱部Aには、予備 加熱手段(図示せず)、熱現像画像記録材料10を狭持 して熱現像処理部Bへと搬入する一対の搬入ローラ11 を複数備える。熱現像処理部Bには、熱現像画像記録材 料10を狭持して搬送する平滑面14及びローラ13 とを備える。徐冷却部 Cは、熱現像画像記録材料 10を 狭持して熱現像処理部Bから搬出する一対の搬出ローラ 12と、一対の搬出ローラ12間に熱現像画像記録材料 10の搬出方向を変えるガイド板16を備える。図1に

145

示した熱現像機では、熱現像画像記録材料10は、予備 加熱部A、熱現像処理部B、徐冷却部Cの順番に通過 し、予備加熱、熱現像処理、徐冷却(空冷)が順次行わ れ、熱現像処理される。なお、熱現像処理部Bのローラ 13表面材質にはシリコンゴム、平滑面14にはテフロ ン (登録商標) 不織布を用い、搬送(搬入、搬出) は線 速度20mm/秒で、予備加熱部Aでは90~110℃ で15秒(予備加熱部と熱現像処理部の駆動系は独立し ており、熱現像処理部Bとの速度差は-0.5%~-1 と、熱現像画像記録材料10を加熱する加熱ヒータ15 10 %に設定)、熱現像処理部Bでは120℃で20秒、徐 冷却部Cでは15秒(空冷)で熱現像処理を行った。な お、幅方向の温度精度は±1℃であった。

[0273]

【表4】

No	四	象形成層パインダー	盤布性	回像	仰符	
	翻題	ハロケンイオン含風(ppm)	55-11 IX	保存往		
401	RP-1	1000	Α	0.121	比较例	
402	RP-2	550	С	0.051	比麼例	
403	P-1	9	Α	0.049	本	
404	P-2	8	Α	0.087	本発明	
405	P-3	25	В	0.052	本発明	
408	P-4	15	Α	0.078	本発明	
407	P-8	48	A	0.091	本発明	
408	P-10	150	А	0.074	卒発明	

【0274】表4から、比較例に比べ、画像形成層パイ ンダーとして特定のポリマーラテックスを用いること で、超硬調な熱現像画像記録材料でも、実施例1 (本発 明の構成)と同様に、優れた塗布性及び画像保存性を持 つことが判明した。

【0275】これら実施例から、画像形成層バインダー 30 11 搬入ローラー として特定のポリマーラテックスを用いることで、塗布 形成の再にスジやハジキの発生抑制し、さらに現像処理 後に暗所保存した時の白地の着色を十分抑制できること がわかる。

[0276]

【発明の効果】以上、本発明によれば、画像保存性、塗 布性が供に優れた熱現像画像記録材料を提供することが できる。

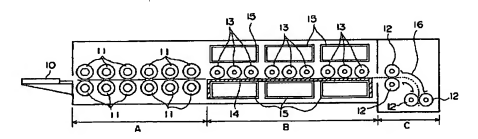
【図面の簡単な説明】

実施例で用いた熱現像機の構成を示す側面図 【図1】 である。

【符号の説明】

- 10 熱現像画像記録材料
- - 12 搬出ローラー
 - 13 ローラー
 - 14 平滑面
 - 15 加熱ヒーター
 - 16 ガイド板
 - A 予備加熱部
 - В 熱現像処理部
 - C 徐冷却部

[図1]



フロントページの続き

(72)発明者 安田 知一

神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真

フイルム株式会社内

Fターム(参考) 2H123 AB00 AB03 AB23 AB28 BA00

BA14 BB00 BB11 BB39 CB00

CB03